BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOCRITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSE OF PATENT PROCEDURE

INTERNATIONAL FORM

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1

TO: KIM, Jin-Hoi

Gyeongsang National University, #900, Gazwa-dong, Chinju 660-701, Republic of Korea

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPOSITOR:

Escherichia coli DH10/pUP2

Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY:

KCTC 10352BP

II. SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION

The microorganism identified under I above was accompanied by:

[x] a scientific description

[.] a proposed taxonomic designation ~ (Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganism identified under I above, which was received by it on October 17 2002.

IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONVERSION

The microorganism identified under I above was received by this International Depositary Authority on and a request to convert the original deposit to a deposit under the Budapest Treaty was received by it on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

Name: Korean Collection for Type Cultures

'Address: Korea Research Institute of

Bioscience and Biotechnology

(KRIBB)

#52, Oun-dong, Yusong-ku,

Taejon 305-333,

Republic of Korea

Signature(s) of person(s) having the power to represent the International Depositary Authority of authorized official(s):

PARK Yong-Ha, Director Date: October 21 2002 1/1

PCT REQUEST
Original (for SUBMISSION) - printed on 04.11.2003 02:37:30 PM

03PP181

0	For receiving Office use only		
0-1	International Application No.		
0-2	International Filing Date		
0-3	Name of receiving Office and "PCT International Application"		
	<u> </u>		
0-4	Form - PCT/RO/101 PCT Request		
0-4-1	Prepared using	PCT-EASY Version 2.92	
		(updated 01.04.2003)	
0-5	Petition		
	The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty		
0-6	Receiving Office (specified by the applicant)	Korean Intellectual Property Office (RO/KR)	
0-7	Applicant's or agent's file reference	03PP181	
I	Title of invention	PORCINE UROPLAKIN II PROMOTER AND THE PRODUCTION METHOD OF USEFUL PROTEINS USING SAID PROMOTER	
11	Applicant	USING SAID PROMULER	
11-1	This person is:	applicant only	
11-2	Applicant for	all designated States except US	
11-4	Name	CHO-A PHARM CO., LTD.	
11-5	Address:	1st Floor, Acetechno Tower,	
		55-7, Moonrae-dong 3-ga,	
		Yeongdeungpo-ku,	
		150-835 Seoul	
		Republic of Korea	
11-6	State of nationality	KR	
11-7	State of residence	KR	
11-8	Telephone No.	+82 2 2166-4013	
11-9	Facsimile No.	+82 2 2166-4111	
11-10	e-mail	sunny@notes.choa.co.kr	
111-4	Applicant and/or inventor		
111-1-1	This person is:	applicant and inventor	
III-1-2	Applicant for	all designated States	
111-1-4	Name (LAST, First)	KIM, Jin-Hoi	
III-1-5	Address:	102-803, Chunggu Apartment,	
		Chojeon-dong, Jinju-city,	
		660-360 Kyeongsangnam-do	
III-1-6	State of nationality	Republic of Korea	
111-1-7		KR	
	Orbita di legidellos	KR	



Original (for SUBMISSION) - printed on 04.11.2003 02:37:30 PM

03PP181

IV-1	Agent or common representative; or address for correspondence The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent international Authorities as:	agent	
IV-1-1	Name	DARAE PATENT FIRM	
IV-1-2	Address:	10th Floor, KIPS,	
		647-9, Yeoksam-dong, Kangnam-ku,	
		135-980 Seoul	
		Republic of Korea	
IV-1-3	Telephone No.	+82 2 3475-7700	
IV-1-4	Facsimile No.	+82 2 3475-7788	
IV-1-5	e-mail	admin@daraelaw.co.kr	
V	Designation of States		
V-1	Regional Patent (other kinds of protection or treatment, if any, are specified between parentheses after the designation(s) concerned)	AP: GH GM KE LS MW MZ SD SL SZ TZ UG ZM ZW and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PCT EA: AM AZ BY KG KZ MD RU TJ TM and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT EP: AT BE BG CH&LI CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LU MC NL PT RO SE SI SK TR and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT OA: BF BJ CF CG CI CM GA GN GQ GW ML MR NE SN TD TG and any other State which is a member State of OAPI and a Contracting State of the PCT	
V-2	National Patent (other kinds of protection or treatment, if any, are specified between parentheses after the designation(s) concerned)	AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CHELI CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NI NO NZ OM PG PH PL PT RO RU SC SD SE SG SK SL SY TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VC VN YU ZA ZM ZW	

PCT REQUEST

Original (for SUBMISSION) - printed on 04.11.2003 02:37:30 PM

03PP181

V-5	Precautionary Designation Statement	
	In addition to the designations made under items V-1, V-2 and V-3, the	
	applicant also makes under Rule 4.9(b)	
	all designations which would be	
	permitted under the PCT except any	
	designation(s) of the State(s) indicated	
	under item V-6 below. The applicant declares that those additional	
	designations are subject to confirmation	
	and that any designation which is not	
	confirmed before the expiration of 15	
	months from the priority date is to be	
	regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit.	
V-6	Exclusion(s) from precautionary	170140
VI-1	designations	NONE .
•••	Priority claim of earlier national application	
VI-1-1	Filing date	04 November 2002 (04.11.2002)
VI-1-2	Number	10-2002-0067856
VI-1-3		KR
VI-2	Priority claim of earlier national application	
VI-2-1	Filing date	03 November 2003 (03.11.2003)
VI-2-2	Number	10-2003-0077256
VI-2-3	Country	KR
VI-3	Priority document request	,
	The receiving Office is requested to	VI-1, VI-2
	prepare and transmit to the	
	International Bureau a certified copy of the earlier application(s) identified	
	above as item(s):	
VIF1	International Searching Authority	Korean Intellectual Property Office
	Chosen	(KIPO) (ISA/KR)
VIII	Declarations	<u> </u>
VIII-1	Declaration as to the identity of the	Number of declarations
	inventor	
VIII-2	Declaration as to the applicant's entitlement, as at the International filing	-
	date, to apply for and be granted a	·
	patent	
VIII-3	Declaration as to the applicant's	-
	entitlement, as at the international filing	
	data, to claim the priority of the earlier application	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
VIII-4	Declaration of inventorship (only for the	
	purposes of the designation of the	-
	United States of America)	
VIII-5	Declaration as to non-prejudicial	-
	disclosures or exceptions to tack of novelty	
	Timedia	

PCT REQUEST

Original (for SUBMISSION) - printed on 04.11.2003 02:37:30 PM

03PP181

IX	Check list	number of sheets	electronic file(s) attached	
IX-1	Request (including declaration sheets)	4	-	
IX-2	Description (excluding sequence listing part)	29	-	
IX-3	Claims	8	1-	
IX-4	Abstract	1	EZABST00.TXT	
X-5	Drawings	7	-	
X-7a	Sub-total number of sheets	49	 	
X-6	Sequence listing part of description	20	1 -	
X-7	TOTAL	69		
	Accompanying items	paper document(s) attached	electronic file(s) attached	
X-8	Fee calculation sheet	V	-	
IX-16	Sequence listing in computer readable form:			
IX-16 -(11)	additional copies including, where applicable, the copy for the purposes of international search under Rule 13ter	-	1 Diskette	
X-17	PCT-EASY diskens	-	Diskette	
IX-19	Figure of the drawings which should accompany the abstract	1		
X-20	Language of filing of the international application	Korean		
X-1	Signature of applicant, agent or common representative			
X-1-1	Name	DARAE PATENT FIRM	rran	

FOR RECEIVING OFFICE USE ONLY

10-1	Date of actual receipt of the purported international application	
10-2	Drawings:	
10-2-1	Received	
10-2-2	Not received	
10-3	Corrected date of actual receipt due to later but timely received papers or drawings completing the purported international application	
10-4	Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2)	
10-5	International Searching Authority	ISA/KR
10-6	Transmittal of search copy delayed until search fee is paid	

FOR INTERNATIONAL BUREAU USE ONLY

11-1 Date of receipt of the record copy by	
the International Bureau	

15

20

25

30

[명세서]

[발명의 명칭]

돼지의 유로플라킨 II 유전자의 프로모터 및 이를 이용한 유용단 백질의 생산 방법 {Porcine uroplakin II promoter and the production method of useful proteins using said promoter}

[기술분야]

본 발명은 돼지의 유로플라킨 II(uroplakin II) 유전자의 프로모터 10 (promoter) 및 이를 이용한 유용단백질의 생산 방법에 관한 것이다.

[배경기술]

의약 분야에서 경제적 부가가치가 높은 EPO 등의 생산을 극대화하는 방법으로서, 세포배양법에 의한 대량생산방법이 주로 사용되어 왔다. 그러나, 이 방법은 동물의 혈액을 배양 배지로 이용하기 때문에 생산 비용이 높아지고, 배양기술에 있어서 전문적인 지식이 요구된다. 또한 배지성분에 함유된 동물의 EPO와 새로 생산한 EPO를 완전히 분리하는 것이 불가능하기 때문에 최종적으로 얻는 EPO의 순도가 낮고, 활성이 낮다는 문제점이 있다.

반면 형질전환동물을 이용한 유용단백질 생산 방법은, 동물이 분비하는 체액 중에 목적단백질이 포함되므로 기존의 세포배양법에 비해 목적단백질의 분리·정제가 용이하며, 활성 또한 우수하게 유지되므로 이 분야에 대한 관심이 급증하고 있다.

현재까지의 형질전환동물 생산기술에서 목적단백질을 생산하는 조 직은 주로 단백질 발현율이 높은 것으로 알려진 유선 조직이었다. 그러나 동물실험 결과, EPO와 같은 몇몇 중요한 단백질의 경우, 우유(milk)에서의 발현은 유선조직 이외의 타조직에서의 발현 때문에 궁극적으로 목적단백 질을 생산하는 것이 불가능한 것으로 나타났다. 또한 우유에는 원래 알부 민 등 여러 종류의 단백질이 다량 포함되어 있으므로, 결과적인 목적 단백 질 수율은 낮아진다.

15

20

25

30

이러한 문제점을 극복하기 위하여, 방광을 이용한 유용단백질 생산 방법이 최근 시도되고 있다.

방광은 동물의 연령이나 성에 상관없이 일생에 걸쳐 소변을 생산하며, 소변 중에는 단백질 및 지방 성분이 5~25mg/l 수준의 극소량만 포함되어 있어 목적단백질의 분리 및 정제가 훨씬 용이하다.

그러나 지금까지 개발된 방광특이적 프로모터를 이용하여 형질전 환된 동물의 단백질 생산 효율은 실제로 매우 낮은 수준에 머무르고 있다.

따라서, 목적단백질 발현을 높은 효율로 촉진하는 방광 특이적 프 로모터의 개발이 시급하다.

본 발명에서는 돼지의 방광에서 특이적으로 목적단백질의 발현을 촉진하는 유로플라킨 Ⅱ 유전자의 프로모터를 분리하고, 이를 이용하여 유 용단백질을 대량 생산할 수 있는 방법을 제공하고자 한다.

[발명의 상세한 설명]

본 발명은 돼지의 유로플라킨 Ⅱ 유전자의 프로모터를 제공한다.

본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터는 구체적으로 서열번호 1의 염기서열을 갖는다.

10

15

20

25

30

can age agattaccccata at at gggt gggt ctcat can ggt catt gt gg gaac a a gac cgac ctc cacct the state of thectccccatgagaaggaaagaattctgccaaaagaccgccttnggacntaaactgcaactctttcctgagtttccagcatgttacatectgttggttetgttteteeagagaaccetgaetaaegeagtetgeaeeeetgaagaeeagtggteeeeacaeteage tgggtgtcacctccaaacactcagccttcctcaaggctctttctagctgtgtcctcctctccccacaacagctgtttcaaactc tcacccctcttcagggcgcaatcccttctcctcctgagtttcctacttcccagagaaagcagagaccttcaggagtgtgct geettaaettaetteetteateetteageettgeaaaagtataagetttetetgeaceaetgeeceattettetetetgeagaeag ggtcattcctaaagccaaacgctaatgcctccacctctgatctgagtcccatcttttccctcctccagaagcttcctcataaatt ctaccccttttcttccttatctttatctttgaaaacaaaatggaagacagccttcccgttgtggtgcagcggaaacagtggtgccttggaagcgctgggacgcaggttcgacccctggcccagcatagtaggttaaggatccagtgttgccacagttttggctt agattgaaactgcagctcagatctggtccctggcctgggaacttcatacgccacaggacggcccaaaaaagaaaagaaaag ctctgcaaagagcggtctgcacagttctaactctacctcctcccagttggccctggactttctcagtctggcttctacccccct caccegtaggaatctgctctgaaggacacgcacccctcacgatccttggcccagggacattttttgtaccagcctttcaatcctgacette at a tecega cacete ctttgtgaaa ceete catete acttte teet gette ceete ctaa gae ce at teege ctt.etteagecceetecetecatetgteetttagatgeegeattteetagtateetgteetgegeggnetegteetteeateaa ctctcttcaaggactcttttctccatgtgcgattttgcccatggcccaccttccctcttttacccagactttcccccggtgctcc agactcatagactcaattatgaaaacatagttttcatctgatttgcccaagatatttgcattagttattactgtataacagcttatc cccca atttagtggcttataaaataaacacttattctgagaatcagaaacctaggcaggacatagttggggtctcatgaagttgcactgaaaatgtcccctgggctaatcatacggaggactgaccagggetggaggatctgttccaagctcattcattcaca tggccgtaggttggagacagctcttctctggatcttggcaggagcctcaattccttgtcacgtggacctccccttggagggg gtcccatgtcctccatggtgagtaatccatgagagcaaggtggaaggtgccatgccatttaggacctagcctcaggaggg cattetecaeaetgtttecagaatgatatttacataagtaaaaeteeteaaaggettttgagatttttttteceattatagttgattta taacctcagaggcttttgttttcttcagcataaaaaccaagttccttaacatagcatgtaacccactggccaccctgccagtg gctagaactctcaccatgtccatccttgaatactgctttctagccaagagctattgtttgcagttcccagaatgtgtcgggata gccatcaaattggaattgtagctgctggcctacaccacagccatagcaacaccagacccaagtcacatctgcaacctacat

10

15

20

25

30

gticattaccactgagccacaacaggaactcctctcctttttatggtcacacctgcagcalatggaagttcctgggccaggg attgaatetgagtggcagetgtgacaatgccgtatcctttaattcactgtgctgggctgaggggntaaantgcccctcctaa aaaacctgagctgctgcagttggattcttaatccactgcaccacaagggggaaggtcaagaactgtcttgccatctctgtat ctt at cacct ag cataget acccaccat agaga ag ttg ctcaaccaa at gtttact ga at gacattgcggctcagcagtaacaaacctgactagcattcataagaacttgggttcgatccctagcctcagtgggttaaggatgc gtaag caag cag gttett ggt geet t gtacccct gt gg cet gt gt gatacaag taacag ct gatccat gt ct cag te consideration of the considerationatgtttcccctcagactacctttcctgccccatctctccctttgacataattggaaaaacaaattcagaattttgtcccactacc tttcttgctagctetgtggccttgggaaagctatttattgcctctgagcctctaattttcatctgcaccaaggattaataaaaagg tggagetgeaggtgettgeetatgeeaeageeatggeaacateatatacaaaeegeaeetgtgaeetacaceaeagattge ageaaegetggateetteaeecaaggageaaggecaggaatcaaatgtgeateeteacaaacactatgteeggtttttaae ccgctgagccacaccaggaactccatggcgagacagatttatactctgtctacagaagaggaaagtgaagctcagaatg gttaggtaggtaacttggccaagatcaaaaaattcaaagaagatttggggcaagtggtgatatcatggcagcattagaaaa aataaagaagcatccacttgttttccaacactgaacaactgagattttcttactctcacagctttttccagcttcatatccaagga taaatgggaaggaatgaatcttcccatttataggtgagaaaattgaggttcaaagtgactcaccaaaagtcatatagcatca ggaagcagcagagtggtattgtgaagggggaatcataggtatatcaaacagacttaggttctgatccgagctattctgcttg acaaattcaactaggaactgtgaggttgtgggttcgatccctggccttgctcagtgggttaaggatctggcgttgccatgag ccgtggtgtaggttgcagactcaactcagatctggcgttgctgtgactgtggctgtgatgtaggctggcagctgtaactccg aagaggaattcccttatggctcagcaggttaaggatctggtattgtcactgctgtggctctagttacagccatagtgcaggttataggattggcaacatcttaggagtactgggacacaggttcaatccctggcccagcacagtgggtaaggagccagtgttg

10

15

20

25

30

ctggtcaaaaaagaaaagaaaaagtaccatagttagagtaaatctgttttaggagctattctttggggcagaacagagagat caggageteettgagageagaaaettaeetttaeateeetegtgeetageaeggttetaggggeataeetggtatttaataaa ggggagacagcctagaaagagtaggtccaagaaagagatcccaggcatttgtggccctggttccctttttccaagccatg aggaaateeteagaggaacagagtgetgtggetttaaatgaetteagegttgteaatgaatetgeteggetaaaagagttat cetettgeteettegettgteeteeeeteeteteageteeeeaaaeeetteteggetgetgtgatgggataattagatgegag ageteageaeagatgatgeteeagttgeetageaactaatggttteeatggagacegeaaageaeagecteeagageag ccagtgagcagctcggcagggcagggagaagacgcaactctcagctcctccagaaacctggggagggccaggagtg gggaagaagggggggatcggagggcttaaaggcacaggccctcttatcctcttaaaatctggtcagagctctgccctc aacccaaccttetttetgettetggtttgtggetgaaaatggnaaaagaaateteecaagtgeaagtgtaaacanenteetg ggttggcaatgggatctgaagagtactaagatccetcagacetggaattecaccatttagtctttccctctctccaaagttctc aatgtgcaaaagatcctctttcagtttgcagagcaatgataggatcttctaaaaggagacaaaagccaaggtgcaggaaaa atagaattcagttcttcacccaaaggcagcctgtcctgggagacaggggtgaaacacttggtcctgatctccatcagagga tccagagtgtgtgtgtttgttgctggggagggggacacaatatagagcatctggtgactcaaagtatgtgcctcccagagt ageateaateaatgttacetggaagettgttagaaatgeagaattteaggetteaeeteagaeeeactgaateagaaaetge atcttaacaagatccctcatgattcatacgcacattaaatttggagaagcgctgacctgagaccctcctcctctgcttggg cccatagttctacctttattgtcacctcgtctcacctcgtgctcataccccaggctttgagcctacccttccccccatggggaaaggacacaaggccaccagcccctcacttccctaccaggaccctggccctcctctgggactggagaaggacaaaggaga cccctctgtggaggtctacgacctctcctgaccaagtagtccactcaccacaagtggctctacctctctgagtctcagtttccacatccacaaaaggtggccaatgctatctgccacccagaatggctgtgaggtggagcaggcaaagcctctgtgccat ggeegtgeetgtggcataeggaagtteecagggtaggggteeaatgggagetgtageecegggeetaegeeacageca cagcaatgtgggatctgagccacgtctgcaacctacaccacagctcacggcaacaccagatccttaacccactgagcaa ggccaggatcgagcccacgtcctcatggatgctagttgggttcgttaaccgctgagccatgatgataactcctctttctatt ctttagtcacaaacagtcaacaaaggttgctgaccaaggctgatcgtgcccacccccagcccccagactgggccagt gcccacccttgggtctctctggaaatcctgcccagcatcaattggctccactctccaggaggatgggaagccctgtggc ccctgggactcacacccctctgcatctcccagagtgcaggacctggtcttcaggagacaccaagaactggctccccgg acaccagtgcaacctcagaacctgcttccctcctgggaacacccactaccacgtgggagaaggggtcgtctaggggttg

10

30

또한 본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터는 상기 서열번호 1의 염기서열에 하나 이상의 붕괴(disruption), 결실(deletion), 삽입(insertion), 점(point), 치환(substitution), 논센스(nonsense), 미스센스(misense), 다형현상 (polymorphism), 재배열 돌연변이(mutation)가 일어난 기능적 등가물 중 선택된 하나가 될 수 있다.

본 발명은 상기 프로모터의 전체 또는 일부를 포함하는 것을 특징 으로 하는 발현벡터를 함께 제공한다.

본 발명의 발현 벡터는 구체적으로 상기 프로모터를 포함하며, 그 15 3'쪽으로 목적단백질을 암호화하는 염기서열을 포함하는 것을 특징으로 한다.

또한 본 발명은 상기 발현 벡터를 동물의 수정란에 도입하고, 상기 수정란을 이용하여 형질전환시킨 동물을 제공한다.

또한 본 발명은 형질전환동물로부터 소변을 수거하여, 발현된 목적 20 단백질을 분리·정제하는 방법으로 이루어진 유용단백질의 대량생산방법 을 함께 제공한다.

본 발명의 프로모터는 돼지의 유로플라킨 Ⅱ 구조유전자의 5'쪽에 위치하여 유로플라킨 Ⅱ 구조유전자의 발현을 조절한다.

본 발명의 프로모터는 돼지의 게놈 라이브러리(genome library)를 스 25 크리닝(screening)하여 분리할 수 있으며, 그 분리 방법은 다음과 같다.

우선 스크리닝의 프로브로 사용될 돼지 유로플라킨 II 유전자의 염기서열 일부를 얻기 위해, 염기서열이 공지된 다른 동물들의 유로플라킨 II 염기서열을 비교하여 중 간에 잘 보존된 부분을 바탕으로 프라이머를 제작하고(정방향 프라이머: 서열번호 2, 역방향 프라이머: 서열번호 3), 돼지 방광의 전체 RNA(total RNA)를 주형으로 하여 RT-PCR을 수행한다.

10

15

20

25

30

RT-PCR을 통해 유로플라킨 II 염기서열의 일부를 얻은 후, 이를 프로브로 하여 돼지의 게놈 라이브러리를 스크리닝한다. 본 발명에서 사용한 프로브는 도 2에 나타난 바와 같이, 유로플라킨 II 구조유전자의 2번 엑손부터 5번 엑손에 걸치는 부분을 포함하는 프로브 A, 그리고 1번 엑손부터 2번 엑손에 걸치는 부분을 포함하는 프로브 B의 두 종류이다.

라이브러리 스크리닝 결과, 도 2에 나타난 바와 같이 유로플라킨 T 구조유전자 또는 프로모터 부분을 포함하는 클론들을 얻고, 이들의 염기서열을 비교하여 프로모터의 염기서열을 최종적으로 결정하여, 돼지 유로플라킨 II 프로모터의 완전한 염기서열을 얻는다.

이렇게 하여 얻은 프로모터는 총 8847bp의 크기를 가지며, 그 염기 서열에 있어서 세포에서 항상 일정하게 발현되는 유전자(housekeeping gene)의 특징인 높은 G/C 함량율을 나타내며, AP2 및 GATA 박스 등의 다 양한 Sp1 엘레멘트(element)를 포함한다.

본 발명의 프로모터는 돼지의 여러 신체 조직 중 방광조직에서만 특이적으로 단백질을 발현시킨다. 돼지 유로플라킨 II의 경우, 전체 방광세포의 8~14% 정도에서 발현되며, 특히 방광상피 상부기저세포(urothelial suprabasal cell) 중 활발하게 중식하며 세포분열 중인 우산세포(umbrella cell) 에서 높은 발현율을 나타낸다.

이처럼 본 발명의 프로모터는 높은 효율로 단백질의 방광 특이적 발현을 유도하므로, 본 발명의 프로모터를 이용하면 방광특이적으로 외부 에서 유래한 목적단백질을 발현하는 발현 벡터를 제조할 수 있다.

본 발명의 발현 벡터를 제조할 때는, 단백질 발현에 사용되는 기존의 벡터를 기본 골격으로 하여, 본 발명의 프로모터를 삽입하고, 그 3'쪽으로 목적단백질을 암호화하는 염기서열을 삽입함으로써 제조한다.

본 발명의 발현 벡터에서, 기본 골격으로 사용되는 벡터는 일반적으로 사용되는 발현벡터 중 적절한 하나를 선택하여 사용할 수 있으며, 그예로 다양한 클로닝 부위를 가진 pBluescript SK 계열의 벡터를 비롯하여, pLNCX 등의 리트로바이랄 벡터(retroviral vector) 등을 들 수 있다.

본 발명의 발현 벡터는, 의약품의 유효성분으로서 사용되는 모든 단백질, 즉 EPO(erythropoietin), 알도스테론(aldosterone), 아드레노코티코트로

10

15

20

25

30

핀(adreno-corticotropin), 혈액웅고인자(blood clotting factor), 고나도트로핀 (gonado-tropin), 인슐린(insulin), 프로락틴(prolactin) 또는 바소프레신 (vasopressin) 등을 발현시킬 수 있다.

또한 본 발명의 발현 벡터는 필요에 따라 조절인자들, 즉 또다른 프로모터, 인핸서(enhancer), 선택적 표지 유전자(selective marker), 5'-UTR(untranslated region), 3'-UTR, 폴리아데닐화 신호(polyadenylation signal), 리보솜 결합 서열, 게놈의 특정 부위로 삽입될 수 있는 염기서열, 또는 인트론을 적절한 위치에 추가로 포함할 수 있다.

본 발명은 유로플라킨 II 프로모터를 포함하는 발현 벡터의 바람 직한 예로, 돼지 유로플라킨 II 프로모터의 조절 하에 인간 EPO를 발현할 수 있는 발현 벡터 pUP2/hEPO를 제공한다(도 3).

본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO는 pBluescript SK(-) 벡터를 기본 골격으로 사용하며, 본 발명의 유로플라킨 II 프로모터의 3'쪽에 인간 EPO를 암호화하는 유전자(Lin F. K. et al, Proc. Natl. Acad. Sci, USA, Cloning and expression of the human erythropoietin gene, 82:7580-7584, 1985, 서열번호 4) 가 융합되어 있다. 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO는 2002년 10월 17일한국 생명공학연구원 유전자은행에 기탁번호 KCTC 10352BP로 기탁하였다.

본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO는 필요에 따라 네오마이신 저항성 유전자(neomycin-resistant gene), 인슐레이터(insulator), 또는 WPRE(woodchuck hepatitus virus posttranscriptional regulatory element) 등을 추가로 포함함으로써, 형질전환 세포주의 구축을 용이하게 하며, 목적단백질 발현량의 극대화 및 발현의 안정성을 도모할 수 있다.

네오마이신 저항성 유전자는 세포주 구축시 사용되는 G418 시약에 대해 저항성을 나타내는 유전자로, PII 프로모터의 조절 하에 단백질을 발현하는 동물세포주(animal cell line) 구축시 효율적인 선택적 표지 유전자로서 작용할 수 있다. 네오마이신 저항성 유전자의 염기서열은 다음과 같다 (서열번호 5).

10

15

20

25

30

aattagtcagcaaccatagtcccgcccctaactccgcccatcccgcccctaactccgcccagttccgcccattctccgccc catggctgactaatttttttatttatgcagaggccgaggccgcctcggcctctgagctattccagaagtagtgaggaggctt ttttggaggcctaggcttttgcaaagatcgatcaagagacaggatgaggatcgtttcgcatgattgaacaagatggattgcacgcaggttctccggccgcttgggtggagaggctattcggctatgactgggcacaacagacaatcggctgctctgatgccg acgaggcagcgcggctatcgtggctggccacgacgggcgttccttgcgcagctgtgctcgacgttgtcactgaagcgg gaagggactggctgctattgggcgaagtgccggggcaggatctcctgtcatctcaccttgctcctgccgagaaagtatcc cgagcgagcacgtactcggatggaagccggtcttgtcgatcaggatgatctggacgaagagcatcaggggctcgcgcc agccgaactgttcgccaggctcaaggcgagcatgcccgacggcgaggatctcgtcgtgacccatggcgatgcctgcttg atagcgttggctacccgtgatattgctgaagagcttggcggcgaatgggctgaccgcttcctcgtgctttacggtatcgccg caage gae geceaacet gecat cae gag at the gatter accege ege et to tat gaa a gett ggg etter gaate gttt te cae gag at the gatter gatter gag at the gatter gag at the gatter ggggacgccggctggatgatcctccagcgcggggatctcatgctggagttcttcgcccaccctagggggaggctaactga aacacggaaggagacaataccggaaggaacccgcgctatgacggcaataaaaagacagaataaaacgcacggtgttg ggtcgtttgttcataaacgcggggttcggtcccagggctggcactctgtcgataccccaccgagaccccattggggccaa tacgcccgcgtttcttccttttccccacccccacccccaagttcgggtgaaggcccagggctcgcagccaacgtcggggc agateetttttgataateteatgaeeaaaateeettaaegtgagttttegtteeaetgagegteegateg

인슐레이터는 프로모터 부근에 존재하는 조절인자의 영향을 돕고, 위치 비의존적인 (position-independent) 발현을 도와주는 인자로, UPII 프로 모터의 조절 하에 단백질을 안정적으로 발현할 수 있게 한다. 인슐레이터 의 염기서열은 다음과 같다(서열번호 6).

10

15

20

25

acagtgctcatccagatccaaccccttgctatgtgcagggtcatcaaccagcagcccaggctgcccagagccacatcca gcctggccttgaatgcctgcagggatggggcatccacagcctccttgggcaacctgttcagtgcgtcaccaccctctggg ggaaaaactgcctcctcatatccaacccaaacctccctgtctcagtgtaaagccattcccccttgtcctatcaagggggag tttgctgtgacattgttggtctggggtgacacatgtttgccaattcagtgcatcacggagaggcagatcttgggggataagga agtgcaggacagcatggacgtgggacatgcaggtgttgagggctctgggacactctccaagtcacagcgttcagaaca gccttaaggataagaagataggatagaaggacaaagagcaagttaaaacccagcatggagaggagcacaaaaaggcc acagacactgctggtccctgtgtctgagcctgcatgtttgatggtgtctggatgcaagcagaaggggtggaagagcttgcc tggagagatacagctgggtcagtaggactgggacaggcagctggagaattgccatgtagatgttcatacaatcgtcaaat catgaaggctggaaagcctccaagatccccaagaccaacccaacccaccgtgcccactggccatgtcctcagt gccacatccccacagttetteateacetecagggacggtgaccccccacctccgtgggcagctgtgccactgcagcac cgctctttggagaaggtaaatcttgctaaatccagcccgaccctcccctggcacaacgtaaggccattatctctcatccaac tccccgctaggggcagcagcagccgcccggggctccgctccggtccggcgctccccccgcatccccgagccggc agegtgegggaeageeegggeaegggaaggtggeaegggategettteetetgaaegettetegetgetetttgage ctgcagacacctggggggatacggggaaaaagctttaggctgaaagagagatttagaatgacagaatcatagaacggc ctgggttgcaaaggagcacagtgctcatccagatccaacccctgctatgtgcagggtcatcaaccagcagcccaggctgcccagagccacatccagcctggccttgaatgcctgcagggatggggcatccacagcctccttgggcaacctgttcagtgegteaccaccetetgggggaaaaactgcetecteatatecaacceaaaceteccetgteteagtgtaaagceattecceet tgtcctatcaagggggagtttgctgtgacattgttggtctggggtgacacatgtttgccaattcagtgcatcacggagaggc agatcttggggataaggaagtgcaggacagcatggacgtgggacatgcaggtgttgagggctctgggacactctccaa gtcacagcgttcagaacagccttaaggataagaagataggatagaaggacaaagagcaagttaaaacccagcatggag aggagcacaaaaaggccacagacactgctggtccctgtgtctgagcctgcatgtttgatggtgtctggatgcaagcagaa ggggtccatgtccctcagtgccacatccccacagttcttcatcacctccagggacggtgacccccccacctccgtgggca getgtgccactgcagcaccgctctttggagaaggtaaatcttgctaaatccagcccgaccctcccctggcacaacgtaag gccattatctctcatccaactccaggaacggagtcagtgag

WPRE는 mRNA의 안정화에 기여하여 단백질 합성량을 중대시킬수 있는 조절인자로, UPII 프로모터의 조절 하에 단백질을 대량으로 발현할 수 있게 한다. WPRE의 염기서열은 다음과 같다(서열번호 7).

accagg ttctgttcctgttaatcaacctctgg attacaaaatttgtgaaagattgactggtattcttaactatgttgct

15

20

25

30

본 발명은 상기 조절인자들을 추가로 포함하는 발현 벡터의 바람 10 직한 예로, I/pUP2/hEPO 벡터, pUP2/hEPO(WPRE) 벡터, I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터를 제공한다.

상기 벡터들은 본 발명의 pUP2/hEPO 벡터에 네오마이신 저항성 유전자를 삽입한 후, EPO 유전자의 3'쪽에 WPRE를 삽입하거나, 또는 UPII 프로모터의 5'쪽에 인슐레이터를 삽입함으로써 제조한다.

본 발명의 발현 벡터로 형질전환될 수 있는 동물은 소변을 분비하는 모든 동물, 즉 돼지, 생쥐, 소, 닭, 양 또는 염소 등이다.

본 발명의 발현 벡터를 이용한 형질전환동물의 생산 방법은 통상적인 방법에 의한다. 형질전환하고자 하는 동물 중 건강한 개체로부터 수정란을 채취하고, 수정란에 본 발명의 발현 벡터를 도입한 후, 정관결찰생쥐를 이용하여 위임신 생쥐를 얻고, 이를 대리모로 하여 난관 내에 수정란을 이식한 후, 대리모로부터 얻은 자손 중 형질전환된 개체를 선별하는 과정으로 이루어진다.

이후 형질전환된 것으로 확인된 개체로부터 소변을 수거한 후, 목 적단백질을 분리·정제함으로써 유용단백질을 생산하게 된다.

본 발명의 유용단백질 생산방법에서, 분리·정제 방법은 통상적으로 사용되는 방법을 사용할 수 있으며, 구체적으로는 여과법 또는 크로마토그래피법 등이 될 수 있다.

이렇게 하여 제조되는 본 발명의 형질전환동물은 방광 특이적으로 목적단백질을 발현하며, 기존의 방법에 비해 매우 높은 농도로 소변 중에 목적단백질을 발현한다.

10

20

그 예로, 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO로 형질전환된 생쥐의 경우, 0.5~1㎜/配 수준의 높은 EPO 발현율을 나타낸다. 원래 EPO는 태아의조기 사망을 유발하기 때문에 발현시키기 어려운 단백질임에도 불구하고,기존의 유로플라킨 프로모터를 이용한 소변 중 단백질 발현율에 비해 1000배 이상의 높은 발현율을 나타낸다.

또한 본 발명의 형질전환동물로부터 생산된 단백질은 시판되는 동 종 단백질이 나타내는 것 이상의 우수한 생리활성을 나타낸다.

그 예로, 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO로 형질전환된 생쥐로부터 얻은 EPO는, EPO 의존성 세포인 간세포주(hepatocyte cell line)의 생존율을 시판되는 EPO보다 높은 수준으로 유지시킨다.

따라서 본 발명의 프로모터, 이를 이용한 발현 벡터 및 형질전환동 물은 그간 대량생산하기가 어려웠던 유용단백질의 생산 분야에 유용하게 사용될 수 있다.

15 [도면의 간단한 설명]

도 1은 본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터를 분리하는데 사용된 프로브와, 상기 프로브에 의해 분리된 콜론들의 구조를 나타낸 도이다.

도 2는 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO의 구조를 나타낸 도이다.

도 3은 돼지 유로플라킨 II mRNA의 방광 특이적 발현을 나타낸 도이다.

도 4는 돼지 유로플라킨 II 단백질의 방광상피 특이적 발현을 나 타낸 도이다.

도 5는 돼지 유로플라킨 II 단백질의 방광세포 중 발현율 및 우산 25 세포 특이적 발현을 나타낸 도이다.

도 6은 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO로 형질전환된 생쥐에서 EPO mRNA의 방광 특이적 발현을 나타낸 도이다.

도 7은 분 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO로 형질전환된 생겪에서 EPO 단백질의 발현을 나타낸 도이다.

30 도 8은 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO의 구조를 나타낸 도이다.

도 9는 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO의 구조를 나타낸 도이다.

도 10은 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO의 구조를 나타낸 도이다.

도 11은 본 발명의 발현 벡터들의 EPO 유전자 발현량을 비교하여 나타낸 도이다.

5 도 12는 본 발명의 발현 벡터들의 EPO 단백질 발현량을 비교하여 나타낸 도이다.

[실시예]

이하 본 발명을 하기 실시예에서 보다 상세하게 설명하되, 실시예 10 에 의해 본 발명의 범위가 국한되는 것은 아니다.

<실시예 1> 본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터의 분리 본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터를 분리하기 위해, 다음과 같이 실험을 수행하였다.

15

20

25

1) RT-PCR(Reverse Transcriptase - Polymerase Chain Reaction)에 의한 프로브 준비

돼지의 유로플라킨 II 유전자의 염기서열이 공지되지 않았기 때문에, 염기서열이 공지된 생쥐와 소의 유로플라킨 II cDNA를 비교하여 두종 간에 높은 상동성을 나타내면서 보존된 부분을 참조하여, 돼지 유로플라킨 II cDNA의 증폭에 사용될 디제너레이트 프라이머(degenerate primer)를 제조하였다. 정방향 프라이머의 염기서열은 서열번호 2, 역방향 프라이머의 염기서열은 서열번호 3에 각각 나타나 있다.

상기 프라이머를 이용하여, 돼지 방광의 전체 RNA(total RNA)에 대해 MuMLV 역전사효소를 사용하여 RT 반응을 수행하고, 그 결과 얻은 cDNA에 대해 Taq 중합효소를 사용하여 PCR을 수행하였다. 중폭된 DNA는 염기서열 판독 결과, 유로플라킨 II의 구조유전자 일부인 것으로 확인되었으며, pGEM T-easy 벡터를 사용하여 클로닝하였다.

유로플라킨 Ⅱ 프로모터를 분리하는데 사용될 프로브를 제조하기 30 위해, 상기에서 클로닝한 DNA 50mg을 3분간 끓인 후, 얼음에서 식혀 변성 (denature)시켰다. 변성된 DNA를 프라이머, dNTP, [a -32P]dCTP(3000 Ci/nmol, NEN)를 함유하는 반응 완충엑에 첨가한 후, 클레노우 효소(Klenow fragment)를 첨가하여 37℃에서 1시간 동안 반응시켰다. 이렇게 하여 제조된 프로브는 유로플라킨 Ⅱ 구조유전자의 2번 엑손부터 5번 엑손에 걸치는 부분을 포함하는 프로브 A, 그리고 1번 엑손부터 2번 엑손에 걸치는 부분을 포함하는 프로브 B의 두 종류이다(도 1).

이후 반응액을 세파덱스 컬럼(Sephadex G-50 column)을 사용하여 정제함으로써, ³²P로 표지된 돼지 유로플라킨 II 프로모터 탐지용 DNA 프로브 A 및 프로브 B를 준비하였다.

10

15

20

25

30

5

2) 라이브러리 스크리닝(Library Screening)

돼지 유로플라킨 II 프로모터를 분리하기 위해, 돼지의 게놈 라이브러리를 스크리닝하였다. 본 실시예에서 돼지의 게놈 라이브러리는 람다 픽스 II 파지 벡터(lambda Fix II phage vector, Stratagene)에 삽입된 것을 사용하였다.

라이브러리를 도입할 호스트 박테리아는 다음과 같이 준비하였다.

0.2%의 말토오스(maltose)가 함유된 LB 배지 5째에 박테리아 콜로 니 하나를 접종하여 37℃에서 하룻밤 동안 배양하였다. 상기 배양액의 1% 를 다시 새로운 0.2%의 말토오스 함유 LB 배지 50째로 옮겨, 2.5시간 동안 배양하였다. 600㎜에서의 흡광도가 0.5 정도 되었을 때, 배양액을 2500ౡ때 의 속도로 10분간 원심분리하였다. 그 결과 얻은 세포 침전물을 멸균한 10째 황산마그네슘 용액에 현탁시켜, 최종농도가 1 × 10¹⁰세포/配이 되도록하고, 실험할 때까지 4℃에 보관하였다.

라이브러리를 적정(titration)하기 위해, 라이브러리를 SM 용액에 여러 농도로 연속 회석(serial dilution)하였다. 고체 LB 배지가 담긴 플레이트 (plate)를 37℃ 항은반응기(incubator)에서 데우고, 탑 아가(top agar)를 녹여 48℃로 유지되는 수조에 놓아두었다. 여러 농도로 회석된 파지 용액 10㎡ 와 상기에서 준비한 호스트 박테리아 100㎡를 혼합하여, 37℃에서 호스트 박테리아를 감염(infection)시켰다.

탑 아가에 파지로 감염된 호스트 박테리아를 첨가하고 잘 흔들어

10

15

20

25

30

준 후, 상기에서 준비해 둔 LB 배지 위에 부었다. 15분 후 플레이트를 거 꾸로 뒤집어 37℃ 항온반응기에서 하룻밤 동안 배양하였다. 밤새 배양한 플레이트의 배지 상에서는 파지가 호스트 박테리아 내에서 라이브러리 DNA를 복제한 후 호스트 박테리아를 용해시킨 흔적인 플라그가 형성되었 으며, 이후의 실험 단계를 위해 배지를 4℃에서 1시간 이상 식혔다.

상기 플레이트에 대해, 일련 번호를 기재한 NC 필터를 준비하고, 필터의 가운데 부분부터 닿도록 하여 상기에서 준비한 라이브러리 DNA 플레이트 위에 필터를 덮었다. 필터에 바늘을 수직으로 찔러 위치를 표시 하고, 1분 후 조심스럽게 필터를 베지로부터 떼어냈다.

각 필터를 변성화 용액(denaturation solution), 중성화 용액 (neutralization solution) 및 2 × SSC 용액에 차례로 1분씩 담근 후, 80℃ 오 븐에서 2시간 동안 두어, 전이된 라이브러리 DNA가 필터 상에 완전히 고 정(immobilization)되도록 하였다.

고정된 필터를 2 × SSC 용액 상에 띄워 적신 후, 전혼성화 용액 (prehybridization solution)이 들어 있는 페트리 디시(petri dish)에 하나씩 담그고, 68℃에서 1시간 동안 살살 흔들어 주면서 전혼성화 반응을 수행하였다. 전혼성화 반응 후, 상기 실시예 1의 1)에서 준비한 프로브를 첨가하고, 68℃에서 18시간 동안 살살 흔들어 혼성화 반응을 수행하였다. 혼성화 반응 후, 0.1% SDS를 함유하는 2 × SSC 용액에 필터를 담그고, 65℃에서 10분 동안 흔들면서 세척하는 과정을 2번 반복하였다. 세척 후, 필터를 공기중에서 건조시키고, 자기방사기록법(autoradiography)을 수행하였다.

자기방사기록과 플레이트를 대조하여, 양성 반응을 보이는 플라그른 선택하고, 플라그를 SM 완충액 500㎡에 넣고 클로로포롬(chloroform) 한 방울을 첨가한 후 잘 섞어 4℃에 보관하였다. 상기와 같은 스크리닝 과정을 세번 반복하여, 양성반응을 나타내는 클론들을 최종적으로 얻었다. 각 클론이 함유하는 DNA는 정제 키트(Qiagen lambda mini kit)를 이용하여 정제하였다.

DNA 염기서열의 판독은 ABI 377 DNA sequencer(Applied Biosystem) 을 이용하였으며, 서열판독결과는 CAP2 sequence assembly system을 사용하 여 처리하고, 서열비교는 BLAST, SMART, PROSITE 등을, 그리고 모티프

25

30

(motif) 분석은 Clustal W 프로그램을 사용하였다.

그 결과 프로브 A를 사용하여 스크리닝한 경우, 도 1의 클론 A 및 클론 B를 얻었으며, 프로브 B를 사용하여 스크리닝한 경우, 도 1의 클론 C 및 클론 D를 얻었다. 이들 클론은 각각 돼지 유로플라킨 II 프로모터 또는 그 3' 방향으로 구조유전자를 포함하고 있으므로, 이들을 비교하여 돼지 유로플라킨 II 프로모터의 완전한 염기서열을 얻었다.

본 발명의 돼지 유로플라킨 II 프로모터는 총 8847bp의 크기로, 그염기서열은 서열번호 1에 나타나 있다.

3) 본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질의 발현 양상 확인

본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질의 발현 양상을 확인하기 위해, 돼지 유로플라킨 Ⅱ의 발현을 다음과 같이 확인하였다.

15 3-1) 본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질의 방광 톡 이적 발현 확인

본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질이 방광 특이적으로 발현됨을 노던 분석(Northern analysis)을 통해 확인하였다.

상기 실시에 1의 2)에서 얻은 돼지 유로플라킨 II cDNA를 프로브로 하였으며, 이때 대조군으로 모든 조직에서 일정하게 발현되는 액틴에 대한 프로브도 준비하였다. 상기 프로브들을 사용하여 여러 종류의 돼지 신체 조직에서 돼지 유로플라킨 II mRNA의 발현을 확인하기 위해, 방광, 심장, 간, 신장, 폐, 자궁 및 지라 등 의 조직에 대한 전체 RNA에 대해 다음과 같이 전기영동을 수행하였다.

아가로스(agarose) 0.7g을 250ml 용량의 삼각 플라스크에 넣고 중류수 58 ml을 첨가하여, 전자레인지에서 완전히 녹인 후 60℃로 유지되는 항은 수조에서 식혔다. 아가로스 젤의 온도가 60℃ 정도로 맞춰졌을 때, 10 × 이동완충용액(running buffer) 7ml을 조심스럽게 흔들면서 첨가하고, 추가로 11.9ml의 포름알데히드(formaldehyde)를 첨가하여 1 × 포름알데히드 이동 젤용액을 준비하였다. 미리 설치된 전기영동기구에 상기 용액을 붓고

10

15

20

25

20분 정도 방치하여 젤을 제조하였다.

미세원침관에 RNA 6 μ l, 10 × 이동완충용액 2.5 μ l, 포름알데히드 4 μ l, 포름아미드(formamide) 12.5 μ l를 잘 혼합하여, 65 Γ 에서 5분간 가열한 후 얼음 속에서 냉각시켰다. 상기 시료에 젤 로딩 완충용액(gel-loading buffer) 2.5 μ l를 첨가하여 잘 혼합한 후, 50 Γ V로 약 5분간 미리 전기영동시킨 젤에 로딩하여 1 × 이동완충용액에서 120 Γ V/cm로 전기영동을 시행하였다. 전기영동 후, 0.05 Γ 0 수산화나트륨 용액에 젤을 약 10분 정도 담가두어, 이후의 전이과정에서의 효율이 증진되도록 RNA를 부분 절단하였다.

젤을 pH 7.5의 0.1 M 트리스 용액에 30분간 담가두고, 다시 20 × SSC 용액(3M 염화나트륨, 0.3M 염화시트레이트(sodium-citrate), pH 7.3)에 약 30분 가량 담가둔 후, 양이온으로 하전된 멤브레인을 이용하여 RNA를 전이시켰다. 전이가 끝난 멤브레인은 RNA 고정을 위해 80℃에서 2시간 동안 두었다.

멤브레인을 비닐 백에 넣고 멤브레인이 완전히 잠길 수 있는 최소 부피의 혼성화용액을 담은 후, 68℃의 진동 항온반응기에서(shaking incubator)에 1시간 이상 보관하였다. 이후, 용액을 빼내고 프로브가 함유된 혼성화용액 15㎖으로 교체하여 68℃의 진동 항온반응기에서 하룻밤 동안 방치하였다.

혼성화 후, 상온에서 세척용액 1(2 × SSC, 0.1% SDS)을 교체해가며 30분간 멤브레인을 세척하고, 이후 55℃에서 세척용액 2(0.2 × SSC, 0.1% SDS)을 교체해가며 30분간 멤브레인을 세척하였다. 멤브레인을 상은에서 완전히 건조시킨 후, 자기방사기록법(autoradiography)을 수행하여 돼지 유로플라킨 Ⅱ mRNA의 발현 여부를 비교하고, 그 결과를 도 3에 나타내었다.

도 3a에 나타난 바와 같이 대조군인 액틴 mRNA은 모든 조직에서 고르게 발현된 반면, 도 3b에 나타난 바와 같이 본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 유로플라킨 II mRNA는 돼지의 방광에서만 특이적으로 발현되었다(도 4b).

따라서, 본 발명의 프로모터는 방광 특이적으로 단백질을 발현시킴 30 을 알 수 있다.

10

15

20

25

30

3-2) 본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질의 방광상피 특이적 발현 확인

한편 본 발명의 프로모터의 조절 하에 발현되는 단백질이 방광 조 직 중 어느 세포에서 발현되는지를 확인하기 위해, 다음과 같이 면역조직 염색을 수행하였다.

돼지 방광 조직의 파라핀 절편을 준비하여, 히스토클리어 (Histoclear) 용액에 약 10분 동안 담가 파라핀을 제거하였다. 절편을 점차적으로 농도를 감소시키면서 알콜 수용액에 담가 탈수시킨 후, 3% 과산화수소를 함유하는 메탄을 및 0.1% 펩신을 함유하는 0.05N 염산(pH 2.25) 용액에 30분 동안 담가두어, 비특이적으로 염색되는 것을 미리 방지하였다.

상기 절편을 TBS 완충액(0.05 M 트리스, pH 7.4, 0.85% 염화나트륨)을 이용하여 5분간 두번씩 세척한 후, 1:5의 비율로 일반 말 혈청을 희석한 TBS에서 블로킹(blocking) 반응을 수행하였다.

블로킹된 절편은 1:500의 비율로 1차 항체를 회석한 TBS에 하룻밤 동안 담가두었다. 이때 1차 항체로 돼지 유로플라킨 II 단백질에 특이적으 로 결합할 수 있도록 제조된 다중클론항체(polyclonal antibody)를 사용하였 으며, 음성 대조군으로 ABC 키트의 말혈청 1방율을 사용하였다.

1차 항제 반응을 수행한 절편을 TBS로 5분씩 2번 세척하여 과량의 항체를 제거한 후, 바이오틴(biotin)이 부착된 2차 항체와 30분간 반응시켰다. 이후 절편을 TBS로 5분간 3번 세척한 후, ABC 시약과 30분간 반응시켰다. 다시 절편을 TBS로 세척하고, 1% 트리톤(Triton)-X 100을 함유하는 PBS로 30초 헹구어 준 후, 0.5% DAB(diaminobenzidine) 및 0.01% 과산화수소를 함유하는 0.05M 트리스 완충액(pH 7.6)과 반응시켜 발색 반응을 수행하였다.

발색 반응 후, 절편을 물로 세척하고 탈수시키고 마운팅한 후, 광 학현미경 하에서 발색된 부분을 관찰하여 그 결과를 도 4에 나타내었다.

도 4a의 대조군에서는 어떠한 양성반응도 나타나지 않았으나, 도 4b에서 방광조직에 유로플라킨 II 단백질에 대한 항체를 반응시킨 결과, 본 발명의 프로모터는 유로플라킨 II 단백질을 돼지 방광상피에서만, 특히

15

20

25

30

상부기저세포의 세포질에서 특이적으로 발현되도록 조절하는 것으로 나타 났다.

3-3) 본 발명의 프로모터 조절 하에 발현되는 단백질의 발현율 확 5 인

방광상피세포는 단백질 합성이 활발하게 일어나는 유선조직에 비해 상대적으로 단백질 합성 능력이 낮은 것으로 알려져 있으므로, 본 발명의 프로모터 조절 하에 발현되는 단백질의 실제 발현 수준을 레이저 스캐닝 세포분석(Laser scanning cytometry: 이하 'LSC'라 한다)을 통해 다음과 같이 확인하였다.

돼지 방광조직을 잘게 찢어, 1mg/ml 콜라게나제 타입 I (collagenase type I, Sigma), 0.51 mg/ml 히알루로니다제(hyaluronidase, Sigma), 50μg/ml 젠타마이신(gentamicin)을 함유하는 DMEM/F12 배지(Gibco)에 첨가하고 37℃에서 1시간 동안 분해반응을 수행하였다.

PBS로 세척한 후, 60㎞ 나일론 망(Milipore)을 사용하여 큰 덩어리를 걸러내고, 현탁된 단일 세포들을 0.1% 젤라틴으로 코팅된 Lab-Tek 체임 버 슬라이드(Nunc)에 부착시켰다. 슬라이드에 부착된 세포들을 차가운 PBS로 세척한 후, 차가운 메탄올로 15분간 고정시키고, 0.1% 트리톤-X 100용액에 10분간 처리하였다.

고정된 세포들을 1% BSA를 함유하는 PBS 용액에서 1시간 동안 불로킹시키고, 상기 실시예 1의 3-2)에서 제조한 유로플라킨 II 다중클론항체를 1:100으로 희석한 용액에서 2시간 동안 실온반응시켰다. 세포들을 PBS로 세척한 후, FITC가 부착된 항-생쥐 IgG 2차 항체(Cappel Laboratories)와 반응시켰다. 이때, 음성대조군으로서 2차 항체만 반응시킨 군도 함께준비하였다.

0.1% 트윈-20을 함유하는 PBS로 3번 세척한 후, 전체 세포수를 측정할 수 있도록 50µg/ml PI(propidium iodide)로 염색하였다. LSC 분석시 488 mm의 아르곤 레이저로 형광을 방출시키고, FITC의 경우 530mm에서, PI의 경우 570mm 필터를 이용하여 각각의 형광 발현을 관찰하고 그 결과를 도 5에 나타내었다. 음성대조군에 대한 분석결과는 도 5a, 방광 세포 중 유로

15

20

25

플라킨 Ⅱ를 발현하는 세포에 대한 분석결과는 도 5b, 유로플라킨 Ⅱ를 발현하는 방광세포의 면역표현형 분석은 도 5c에 각각 나타내었다.

도 5b에 나타난 바와 같이, 전체 방광세포의 8~14% 정도가 유로 플라킨 II를 발현하였으며, 도 5c에서 이들은 대부분 활발히 증식하고 분열하는 중인 우산세포임을 확인하였다. 일반적으로 소변 내의 단백질이 보통 5~25mg/l 의 매우 낮은 수준임을 감안할 때, 상기와 같은 수준의 유로 플라킨 II 발현율은 상당히 높은 것이며, 유선 조직을 이용했을 때보다 더높은 효율로 단백질을 분리·정제할 수 있도록 할 것으로 추정된다.

따라서, 본 발명의 프로모터는 방광 내에서 우수한 효율로 목적단 10 백질이 발현되도록 함을 알 수 있다.

<실시예 2> 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO의 제조

상기 실시예 1에서 분리한 본 발명의 프로모터를 이용하여, 상기 프로모터의 조절 하에 EPO를 발현하는 벡터를 다음과 같이 제조하였다.

기본 골격 벡터로 pBluescript SK(-) 벡터를 정하여, 상기 실시예 1의 2)에서 분리한 본 발명의 프로모터를 삽입하였다. 그후 프로모터의 3' 쪽에 인간 EPO를 암호화하는 유전자(서열번호 4)를 삽입하였다.

그 결과 얻은 본 발명의 발현 벡터의 구조는 도 2에 나타나 있으며, 본 발명의 유로플라킨 II 프로모터의 조절 하에 EPO를 발현하게 된다. 상기 벡터를 pUP2/hEPO으로 명명하고, 2002년 10월 17일 한국 생명공학연 구원 유전자은행에 기탁번호 KCTC 10352BP로 기탁하였다.

<실시예 3> 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO를 도입한 수정란의

상기 실시예 2에서 제조한 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO를 도입한 수정란을 다음과 같이 제조하였다.

1) 수정란의 채취

수정란을 채취하기 3일 전에 암컷 생쥐의 복강 내에 PMSG을 투여 30 하고, 2일 후 오후 5시에 hCG를 투여한 후, 수컷 생쥐와 교배시켰다. 교배

다음날 오전 중에 암컷 생쥐에서 플러그(plug)가 생성되었는지를 관찰하여 임신 여부를 확인하였다.

임신한 것으로 확인된 생쥐를 경추탈골시킨 후, 외과용 가위로 개복하여 자궁의 결합조직부분을 분리하였다. 난관과 자궁 사이를 핀셋으로 찢은 후, 난소와 난관 사이를 가위로 자르고, 핀셋으로 찢은 부분의 자궁쪽을 잘라 난관을 분리하였다.

분리한 난관을 M2 배지에 넘어 보온판 위에 올려놓고, 온도가 내려가는 것을 방지하였다. 1㎡ 바늘을 이용하여 현미경 하에서 난관 팽대부를 터뜨려 배아(embryo)를 회수하였다. 회수한 배아를 미리 실온에 꺼내둔 히알루로니다제 용액에 넣고, 난구세포가 떨어질 때까지 방치하였다.

M2 배지로 2~3 차례 세척한 후, 13000rpm에서 5분간 원심분리하고, 다시 M2 배지로 2~3 차례 세척하여 정상란을 선별하였다. 선별된 수정란은 파라핀 오일로 도포된 M16 배지에서 2~3 차례 세척한 후, 37℃ 항은반응기로 옮겨 보관해두었다.

15

10

2) 수정란에 DNA 주입

미세조작기(micromanipulator)를 이용하여, 상기 실시예 2-1)에서 채취한 수정란에 본 발명의 발현 벡터 pUP2/hEPO를 주입하였다.

20

<실시예 4> 본 발명의 프로모터의 조절 하에 인간 EPO를 생산하는 형결전환 생쥐의 제조

상기 실시에 3에서 제조한 수정란을 이용하여, 본 발명의 프로모터의 조절 하에 인간 EPO를 생산하는 형질전환 생쥐를 다음과 같이 제조하였다.

25

1) 정관결찰 생쥐의 제조

대리모를 위임신시키는데 사용할 정관결찰 생쥐는 다음과 같이 제조하였다.

6주령의 수컷 ICR 생쥐를 선택하여 마취시킨 후, 핀셋과 가위로 치 30 골에서부터 약 1.5cm 되는 상부의 외피를 정중선을 따라 약 1cm 가량 절개

10

15

20

25

30

하였다. 절개구가 겹치지 않도록 오른쪽 또는 왼쪽으로 비켜서 근충을 절 개하고, 음낭으로 내려와 있는 정소를 복강 내로 이동시켰다. 핀셋으로 정 소, 정소상체 및 정관을 분리한 후, 정관 주변의 막을 핀셋으로 분리하여 달군 핀셋으로 정관을 끊어주었다. 정관이 분리된 것을 확인한 후, 근충을 봉합하고 마취가 깰 때까지 가온기에 두었다.

2) 위임신 대리모 생쥐의 제조

실험일 전에 발정이 확인된 ICR 암컷 생쥐를 상기 실시예 3-1)에서 제조한 정관결찰 생쥐와 교배시켰다. 실험일 오전에 암컷 생쥐에서 플러그가 생성되었는지를 관찰하여 위임신 여부를 확인하였다.

3) 난관 내 이식

상기 실시예 2의 2)에서 제조한 수정란을 이식용 피펫에 일렬로 배열하였다. 마취시킨 대리모 생쥐의 외피와 근충을 조금 절개하고, 홍채핀 셋을 사용하여 난소, 난관 및 자궁각의 상부를 제외로 끌어내었다. 난소낭을 통해 보이는 부분이 위로 가도록 난소의 위치를 잡고, 지혈 크렌메로지방조직을 끼워 고정시켰다.

실체 현미경 하에서 난소낭의 막을 절개하고, 난관과 난소를 끌어 당겨 난관체를 찾아, 이식용 피펫의 앞쪽 끝부분을 2~3㎜ 삽입하여 수정 란을 배양액과 함께 난관 내로 조심스럽게 주입하였다. 피펫 내의 기포 두 개 중 마커로 하는 첫번째 기포가 난관 내에 삽입되는지 관찰하여 수정란 이 확실히 주입되는 것을 확인하였다.

상기 대리모 생쥐로부터 자손을 얻고, 그 중 형질전환된 생쥐를 확인하기 위해, EPO의 엑손 1과 엑손 2를 프로브로 사용하여 노던 분석을 수행한 결과, 76마리의 생쥐 중 12마리가 형질전환된 것으로 확인되었다.

형질전환 생쥐에 대해, EPO 단백질의 발현 양상을 확인한 결과, 예상한 바와 같이 EPO 단백질은 방광 특이적으로 발현됨을 알 수 있었다(도 6).

<실시예 5> 본 발명의 형질전환 생쥐로부터 인간 EPO의 생산

15

25

1) 본 발명의 형질전환 생쥐의 소변 중의 EPO 발현율 확인

본 발명의 형질전환 생쥐의 소변 중의 EPO 발현율을 확인하기 위해, 형질전환 생쥐로부터 소변을 얻어 여과한 후, HPLC 분석을 수행하였다. 각 분획의 단백질 성분을 조사하기 위해, 전기영동 및 웨스턴 분석을 수행하여 그 결과를 도 7에 나타내었다.

도 7a의 전기영동결과 및 도 7b의 웨스턴 분석결과에 나타난 바와 같이, 본 발명의 형질전환 생쥐로부터 얻은 소변 중에는 EPO가 높은 농도로 존재하였다.

소변 중의 EPO 농도를 수치화한 결과, 0.5~1mg/ml 수준인 것으로 나타났는데, 이러한 발현율은 기존의 형질전환동물에서 볼 수 있는 우유 중의 단백질 발현율에 비해 현저하게 높은 것이다.

따라서, 본 발명의 프로모터를 이용하여 제조한 형질전환동물은 우 수한 효율로 소변 중에 목적 단백질을 생산하게 할 수 있다.

2) 본 발명의 형질전환 생쥐로부터 얻은 EPO의 생리활성 확인

본 발명의 형질전환 생쥐로부터 얻은 EPO의 생리활성을 확인하기 위해, 실시예 3의 1)에서 얻은 EPO를 EPO 의존성인 간세포에 첨가하고 배양하였다. 이때, 비교군에는 시판 중인 EPO를 첨가하였다. 배양한 지 24, 48,72 시간별로 세포의 생존율을 측정하여, 그 결과를 표 1에 나타내었다.

20 <班 1>

비양시간	DMEM/F12(%)	FBS	FBS+시판 EPO	FBS+본 발명의 EPO
24	38.5 ±6.8	54.9 ±4.3	58.2 ±6.6	72.1 ±4.7
48	21.6 ±7.4	39.9 ±2.9	50.0 ±2.4	60.4 ±7.5
72	10.0 ±4.6	20.8 ±11.7	39.6 ±3.8	53.9 ±4.0

표 1에 나타난 바와 같이, 본 발명의 형질전환 생쥐의 소변에서 분리한 EPO는 모든 시간대에 있어서, 시판 중인 EPO보다 더 높은 생리활성을 나타내는 것으로 관찰되었다.

따라서, 본 발명의 프로모터를 이용하여 제조한 형질전환동물을 통해, 기존의 방법으로 얻을 수 있는 단백질보다 훨씬 우수한 생리활성을 나

10

15

20

25

30

타내는 단백질을 얻을 수 있다.

<실시예 6> 조절인자들을 포함하는 본 발명의 발현 벡터의 제조 및 효율성 확인

1) 조절인자들을 포함하는 본 발명의 발현 벡터의 제조

본 발명의 UPII 프로모터의 조절 하에 EPO 생산을 극대화할 수 있는 벡터 시스템을 확립하기 위해, pUP2/hEPO 벡터에 선택적 표지 유전자 및 조절인자를 도입하여 다음과 같이 일련의 개량된 벡터들을 제조하였다.

1-1) pUPII/hEPO-Neo 벡터의 제조

UPII 프로모터의 조절 하에 단백질을 발현할 수 있는 세포주(cell line) 구축시 효율적인 선택적 표지 유전자를 벡터 내에 삽입하기 위해, 네오마이신 저항성 유전자를 다음과 같이 pUP2/hEPO 벡터에 도입하여 pUP2/hEPO-Neo 벡터를 제조하였다.

네오마이신 저항성 유전자를 얻기 위해 pEGFP-N1 벡터(Clontech)를 주형으로 하고, 정방향 프라이머(서열번호 8)와 역방향 프라이머(서열번호 9)를 사용하여 PCR 반응을 수행하였다.

서열번호 8: 5' - GCGGCCGCGCGCGTCAGGTGGCAC - 3'

서열번호 9: 5' - CGATCGGACGCTCAGTGGAACGAAAACTC - 3'

그 결과 얻은 1.9 Kb의 PCR 산물을 pGEM T-easy 벡터에 삽입한 후 Notl 제한효소로 절단하여, 클로닝에 사용할 네오마이신 저항성 유전자 부분을 준비하였다.

본 발명의 pUP2/hEPO 벡터의 암피실린 저항성 유전자(ampicillinresistance gene) 부위를 NotI과 Sall 제한효소로 절단하여 제거함으로써, 클로닝에 사용할 벡터를 준비하였다.

상기와 같이 준비한 네오마이신 저항성 유전자와 벡터를 연결하여, 네오마이신 저항성 유전자가 기존의 pUP2/hEPO vector에 삽입된 pUP2/hEPO-Neo 벡터를 제조하였다.

1-2) I/pUP2/hEPO 벡터의 제조

10

20

UPII 프로모터의 조절 하에 단백질을 안정적으로 발현할 수 있는 발현 벡터를 얻기 위해, 인슐레이터 유전자를 다음과 같이 pUP2/hEPO-Neo 벡터에 도입하여 I/pUP2/hEPO 벡터를 제조하였다.

인슐레이터 유전자는 닭(chicken)의 B-글로빈 유전자(B-globin) 인슐레이터 유전자가 포함되어 있는 pBC1 벡터(Invitrogen)를 주형으로 하고, 정방향 프라이머(서열번호 10)와 역방향 프라이머(서열번호 11)를 사용하여 PCR 반응을 수행하였으며, PCR 효율을 높이기 위해 2 카피(copy)를 증폭하였다.

서열번호 10: 5'-TCGACTCTAGAGGGACAG-3'

서열번호 11:5'-CTCACTGACTCCGTTCCT-3'

그 결과 얻은 2.4Kb의 PCR 산물을 pGEM T-easy 벡터에 삽입한 후 Notl 제한효소로 절단하여, 클로닝에 사용할 인슐레이터 유전자 부분을 준비하였다.

상기와 같이 준비한 인슐레이터 유전자와 1-1)의 벡터를 NotI site로 15 연결하여, I/pUP2/hEPO 벡터(도 8)를 제조하였다.

1-3) pUP2/hEPO(WPRE) 벡터의 제조

UPII 프로모터의 조절 하에 단백질을 대량으로 발현할 수 있는 발현 벡터를 얻기 위해, WPRE 유전자를 다음과 같이 pUP2/hEPO-Neo 벡터에 도입하여 pUP2/hEPO(WPRE) 벡터를 제조하였다.

WPRE 유전자를 클로닝하기 위해 정방향 프라이머(서열번호 12)와 역방향 프라이머(서열번호 13)를 사용하여 PCR 반응을 수행하였다.

서열번호 12: 5' - ACCAGGTTCTGTTCCTGTTAATCAACCTC - 3' 서열번호 13: 5' - CTCGAGGAGCCCGAGGCGAAACAGGCG - 3'

25 그 결과 얻은 0.6 Kb의 PCR 산물을 pGEM T-easy 벡터에 삽입한 후, 상기 실시예 2)에서 얻은 pUP2/hEPO-Neo의 Ncol 제한효소 위치에 다시 삽입하였다. 상기 벡터를 BspHI 제한효소로 절단하여 클로닝에 사용할 WPRE 유전자 부분을 준비하였다.

한편 본 발명의 pUP2/hEPO 벡터의 EPO 유전자 뒤쪽을 Ncol 제한 30 효소로 절단하여 클로닝에 사용할 벡터를 준비하였다.

상기와 같이 준비한 WPRE 유전자와 벡터를 연결하여, pUP2/hEPO(WPRE) 벡터(도 9)를 제조하였다.

1-4) I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터의 제조

UPII 프로모터의 조절 하에 발현량의 극대화, 발현의 안정화 및 효율적인 세포주 구축을 모두 충족시킬 수 있는 발현 벡터를 얻기 위해, 다음과 같이 L/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터를 제조하였다.

상기와 같이 1-2)에서 준비한 인슐레이터 유전자와 1-3)의 벡터를 Notl site로 연결하여I/pUP2/hEPO 벡터(도 10)를 제조하였다.

10

5

2) 본 발명의 발현 벡터들의 효율성 확인

상기 실시예 6에서 제조한 발현 벡터들의 효율성을 다음과 같이 확인하였다.

15

20

25

30

2-1) 본 발명의 발현 벡터들에 대한 PCR 분석

본 발명의 발현 벡터들에 의한 EPO 유전자의 발현량을 확인하기 위해, 다음과 같이 실시간 PCR(real-time PCR)을 수행하였다.

상기 실시예 6에서 제조한 본 발명의 발현 벡터 4종류를 형질도입 키트(transfection Kit, Effectene, Qiagen)를 이용하여 방광 세포주 RT4에 도입 한 후 계대배양을 거쳐 안정된 세포라인(stable cell line)을 구축하였다.각 세 포주로부터 게놈 DNA(genomic DNA)를 추출하여 PCR을 수행함으로써 형 질도입 이 제대로 이루어졌음을 확인하였다.

EPO 유전자의 발현량을 확인하기 위해 4종류의 세포로부터 Total RNA를 뽑은 후 RT-PCR을 하여 cDNA를 증폭하였다. 상기 cDNA를 주형으로 하고 EPO의 엑손 부분을 증폭할수 있는 정방향 프라이머와 역방향 프라이머를 이용하여 PCR을 수행하였다.

각각의 세포에서 발현량을 확인하기 위해 세포 내에서 일정량으로 발현되는 유전자(house keeping gene)인 GAPDH를 대조군으로 사용하여 3차 례의 반복실험을 함께 수행하였으며, 결과는 통계프로그램인 SAS를 이용 하여 통계처리하고 도 11에 나타내었다(pUP2: pUP2/hEPO 벡터,

15

20

25

IUP2:I/pUP2/hEPO 백터, PW:pUP2/hEPO(WPRE) 백터, IW:I/pUP2/hEPO(WPRE) 백터).

도 11에 나타난 바와 같이, 본 발명의 발현 벡터들은 pUP2/hEPO 벡터, I/pUP2/hEPO 벡터, pUP2/hEPO(WPRE) 벡터, I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터 의 순으로 높은 EPO 유전자 발현율을 보였다.

특히 WPRE와 인슐레이터를 함께 포함하는 I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터는 별도의 조절인자를 포함하지 않는 pUP2/hEPO 벡터에 비해 50배 정도 높은 발현율을 나타내었다(도 11b).

따라서 L/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터를 비롯한 본 발명의 발현 벡터들 10 은 EPO의 생산에 유용하게 사용될 수 있다.

2-2) 본 발명의 발현 벡터들에 대한 웨스턴 분석

본 발명의 발현 벡터들에 의한 EPO 단백질의 발현량을 확인하기 위해, 다음과 같이 웨스턴 분석을 수행하였다.

상기 실시예 6의 2-1)에서 본 발명의 발현 벡터들을 각각 도입하여 구축한 세포주들을, NP-40이 포함된 용해 완충액(lysis buffer)에 넣고 초음 파 처리하여 단백질을 추출하였다.

각각 40µg의 단백질을 SDS-PAGE 젤에 전기영동하여 PVDF 막으로 전이시킨 후, EPO 항체를 처리하여 EPO 단백질 발현량을 확인하였다. EPO 단백질의 발현량을 정당하기 위해, 액틴(Actin)에 대한 항체를 대조군으로 사용하게 2차례의 반복실험을 함께 수행하였다. 결과는 통계프로그램인 SAS를 이용하여 통계처리하고 도 12에 나타내었다(pUP2: pUP2/hEPO 벡터, IUP2:I/pUP2/hEPO 벡터, PW:pUP2/hEPO(WPRE) 벡터, IW:I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터,

도 12에 나타난 바와 같이, 본 발명의 발현 벡터들은 pUP2/hEPO 벡터, I/pUP2/hEPO 벡터, pUP2/hEPO(WPRE) 벡터, I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터 의 순으로 높은 EPO 단백질 발현율을 보였다.

이러한 결과는 상기 실시예 7의 1)에서 나타난 결과와 일치하는 것이다.

30 따라서 L/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터를 비롯한 본 발명의 발현 벡터들

은 EPO의 생산에 유용하게 사용될 수 있다.

[산업상 이용가능성]

본 발명의 프로모터는 방광 특이적인 목적단백질 발현을 유도하며, 기존의 방법에 비해 매우 높은 농도로 소변 중에 목적단백질을 발현한다.

본 발명의 프로모터 및 그 조절을 받는 목적단백질로 이루어진 발현 벡터로 형질전환된 동물은 기존의 형질전환동물에 비해 훨씬 높은 효율로 소변 중에 목적단백질을 분비한다. 또한 본 발명의 형질전환동물로부터 얻은 단백질은 기존의 동종 단백질이 나타내는 것 이상의 우수한 생리활성을 나타낸다.

따라서 본 발명의 프로모터, 이를 이용한 발현 벡터 및 형질전환동 물은 의약학적으로 중요한 가치를 지닌 유용단백질의 생산 분야에 유용하 게 사용될 수 있다.

기탁된 미생물 또는 기타 생물학적 물질에 관한 표시 (PCT 규칙 13bis)

A. 아래의 표시는 명세서8 쪽	, <u>16</u> 줄에 언급된 기탁된 미		
생물 또는 기타 생체물질에 관한 사항입니다			
B. 기탁내용 추가의	식 기탁내용이 추가용지에 계속됨 □		
기탁기관의 명칭			
한국유전자은행 (Korean Collection for T	ype Cultures, KCTC)		
기탁기관의 주소(우편번호, 국가명 포	함)		
대전시 유성구 어온동 52 한국생명공학	학연구원 유전자원센터		
/ E	기탁번호		
	KCTC 10352BP		
C. 추가표시 (해당없는 경우에는 공란) 추가용지에 계속됨 □		
	1		
D. 표시대상 지정국 (기탁표시가 모든	- 지정국에 대한 것이 아닌 때)		
모든 지정국가			
E. 표시의 별도제출 (해당없는 경우어			
다음의 표시는 추후 국제사무국에 제출될 것임 (표시의 일반사항, 즉 기탁			
번호 등을 기재):			
수리관청용	국제사무국용		
□ 이 서류는 국제출원과 함께 접	□ 이 서류는일자로 국		
수됨	제사무국에 접수됨		
담당자	담당자		
PCT/RO/134 (July 1998)			

15

20

25

30

[청구의 범위]

[청구항 1]

서열번호 1의 구조를 갖는 돼지의 유로플라킨 Ⅱ 유전자의 프로모 5 터

<서열번호 1>

gggctaggagtggaatcagagctggcctatgccacagcaacgcagaatccaaaccacatctccgacctaca ccaga ccg t caccata a cacagg gat cetta acceact gag caagg t cagagg at can accea a at cet cat gg at a ctag gat accept a consistent of the consistency of the consistegttcctgggttaaggattgaacccatgccacagcagcaacccgagccacagcagtgacaacagcctgatccttaactgct ttttttgccttttctagggccacttcccgcggcatgtggagattcgcaggctanaggtctaatcggagctgtagccaccggc aacccactgagcaaggccaggggatcgaacccgcaacctcatggttcctagtcagattcgttaaccactgcaccatgaca ggaactcccaacctgacaattttatcatttctgcaccctagttgttgagtaatttgaaaaaattcccaagatgtcaaggtcagtgt gatggtta attttat gtgt caacct gactaggc cat gtt gcccggatgt gagt cat tgttat tct ggat gttact gtgaagat at taken to be a single state of the single stgttttggatgaaattaacatttaaatcagtgggggaaaaaaagaagttctcgttctggtgcatcagaaacaaatccgacta ggaaacaagcggttgcaggttcgatccctggcctcacttagtggagtcaggatctggcgttgccgtgagctgtggtacag gtggcagatgcagctcggatctagcattgctgtggctgtggtgtaggccagcagctgtagctctgattaaaccccaagtct ctccccatgagaaggaaagaattctgccaaaagaccgccttnggacntaaactgcaactctttcctgagtttccagcatgtt acatectgttggttetgtttetceagagaaccetgaetaacgeagtetgeacceetgaagaeeagtggteeceacacteage tgggtgtcacctccaaacactcagccttcctcaaggctctttctagctgtgtcctcctctccccacaacagctgtttcaaactc teacccetetteagggegeaatecetteteeteetgagttteetaetteecagagaaageagagacetteaggagtgtget geettaaettaetteetteateeeteageettgeaaaagtataagetttetetgeaceaetgeeceattettetetgeagaeag ggtcattcctaaagccaaacgctaatgcctccacctctgatctgagtcccatcttttccctcctccagaagcttcctcataaatt ctaccccttttcttccttatctttatctttgaaaacaaaatggaagacagccttcccgttgtggtgcagcggaaacagtggtg cettggaagegetgggaegeaggttegaeceetggeeeageatagtaggttaaggateeagtgttgeeaeagttttggett

10

15

20

25

30

aaaaaataaaaaaaaaaaaaaaaagcettteetgtaeeeeeaatteeeteeagttatetetetettteeetteeeagceaag ctctgcaaagagcggtctgcacagttctaactctacctcctcccagttggccctggactttctcagtctggcttctacccccct caccegtaggaatctgctctgaaggacacgcaccctcacgatccttggcccagggacattttttgtaccagcctttcaatc ct t cag cccc ctccatct gtccttt agatg ccg catttcct agtatcct gtcct gcg cggnct cgtccttccatca actctcttcaaggactcttttctccatgtgcgattttgcccatggcccaccttccctcttttacccagactttcccccggtgctccagactcatagactcaattatgaaaacatagttitcatctgatttgcccaagatatttgcattagttattactgtataacagcttatc ccceatttagtggcttataaaataaacacttattctgagaatcagaaacctaggcaggacatagttggggtctcatgaagtt tggccgtaggttggagacagctcttctctggatcttggcaggagcctcaattccttgtcacgtggacctccccttggagggg gtcccatgtcctccatggtgagtaatccatgagagcaaggtggaaggtgccatgccatttaggacctagcctcaggaggg acctacg teact to tgttg tag to tgttg gecacacag acta accet gacacaa tgcacccat coat gac tgctg coagtecattctccacactgtttccaga at gatattta cataagta aa actcctca aaggetttt gagatttttttcccattatagttgatttataacctcagaggcttttgttttcttcagcataaaaaccaagttccttaacatagcatgtaacccactggccaccctgccagtg gctagaactctcaccatgtccatccttgaatactgctttctagccaagagctattgtttgcagttcccagaatgtgtcgggata gccatcaaattggaattgtagctgctggcctacaccacagccatagcaacaccagacccaagtcacatctgcaacctacat gttcattaccactgagccacaacaggaactcctctcctttttatggtcacacctgcagcatatggaagttcctgggccaggg attgaatctgagtggcagctgtgacaatgccgtatcctttaattcactgtgctgggctgaggggntaaantgcccctcctaa aaaacctgagctgctgcagttggattcttaatccactgcaccacaagggggaaggtcaagaactgtcttgccatctctgtat cattgcggctcagcagtaacaaacctgactagcattcataagaacttgggttcgatccctagcctcagtgggttaaggatgc gtaagcaagcaggcagtttcttggtgccttgtacccctgtggcctgtgtggtatacaagtaacagctgatccatgtctcagtc atgtttcccctcagactacctttcctgccccatctctccctttgacataattggaaaaacaaattcagaattttgtcccactacc tttcttgctagctctgtggccttgggaaagctatttattgcctctgagcctctaattttcatctgcaccaaggattaataaaaagg 5

10

15

20

25

30

gtcalagtatcctggtgagacagatttttttttccttttatggttgcacgtgcaacatatggaagttcctgggctggggtcgaat tggagetgeaggtgettgeetatgeeacageeatggeaacateatatacaaacegeacetgtgaeetacaceacagattge agcaacgetggatcettcacccaaggagcaaggccaggaatcaaatgtgcatcctcacaaacactatgtccggtttttaac ccgctgagccacaccaggaactccatggcgagacagattttatactctgtctacagaagagaaagtgaagctcagaatg gttaggtaggtaacttggccaagatcaaaaaattcaaagaagatttggggcaagtggtgatatcatggcagcattagaaaa aataaagaagcatccacttgttttccaacactgaacaactgagattttcttactctcacagctttttccagcttcatatccaagga cagacgctctgccattttcccatcagaccaatatttgctgaacactgcacctttacttttaggtccaagtcaccaggggttttcc cagtitg ctcctacagattctgacactatctccacattltttttgcacctttattttaaagcatttttatacctgtcataccttgctagataa atgggaaggaatgaatcttcccatttataggtgagaaaattgaggttcaaagtgactcaccaaaagtcatatagcatcaggaagcagcagagtggtattgtgaagggggaatcataggtatatcaaacagacttaggttctgatccgagctattctgcttg acaaattcaactaggaactgtgaggttgtgggttcgatccctggccttgctcagtgggttaaggatctggcgttgccatgag ccgtggtgtaggttgcagactcaactcagatctggcgttgctgtgactgtggctgtgatgtaggctggcagctgtaactccg aagaggaatteeettatggeteageaggttaaggatetggtattgteactgetgtggetetagttaeageeatagtgeaggtt ataggattggcaacatcttaggagtactgggacacaggttcaatccctggcccagcacagtgggtaaggagccagtgttg ctggtcaaaaaagaaaagaaaaagtaccatagttagagtaaatctgttttaggagctattctttggggcagaacagagagat caggagctccttgagagcagaaacttacctttacatccctcgtgccfagcacggttctaggggcatacctggtatttaataaa ggggagacagcctagaaagagtaggtccaagaaagagatcccaggcatttgtggccctggttccctttttccaagccatg aggaaatecteagaggaacagagtgetgtggetttaaatgaetteagegttgteaatgaatetgeteggetaaaagagttat cctcttgctccttcgcttgtcctccccctctctcagctccccaaacccttctcggctgctgtgatgggataattagatgcgagagcteagcacagatgatgetecagttgectageaactaatggtttecatggagacegcaaagcacagectecagageag ccagtgagcagctcggcagggcagggagaagacgcaactctcagctcctccagaaacctggggagggccaggagtg gggaagaagggggggggggggggggttaaaggcacaggccctcttatcctcttaaaatctggtcagagctctgccctc ccctccctactctgtcccactcataatttcagatggagttgggggcttaggagtggacccaacaacaacctaccctgcaata aacccaacttctttctgcttctggtttgtggctgaaaatggnaaaagaaatctcccaagtgcaagtgtaaacancntcctg

5

10

15

20

25

30

ggttggcaatgggatetgaagagtactaagateceteagaeetggaatteeaceatttagtettteeeteteteaaagttete aatgtgcaaaagatcctctttcagtttgcagagcaatgataggatcttctaaaaggagacaaaagccaaggtgcaggaaaa atagaattcagttcttcacccaaaggcagcctgtcctgggagacaggggtgaaacacttggtcctgatctccatcagagga tccagagtgtgtgtgtttgttgctgggggggggggacacaatatagagcatctggtgactcaaagtatgtgcctcccagagtagcatcaatcaatgttacctggaagcttgttagaaatgcagaatttcaggcttcacctcagacccactgaatcagaaactgc atcttaacaagatccctcatgattcatacgcacattaaatttggagaagcgctgacctgagaccctcctcctctctgcttggg cccatagttctacctttattgtcacctcgtctcacctcgtgctcataccccaggctttgagcctacccttccccccatggggaa aggacacaaggccaccagcccctcacttccctaccaggaccctggccctcctctgggactggagaaggacaaagagga cccctctgtggaggtctacgacctctcctgaccaagtagtccactcaccacaagtggctctacctctctgagtctcagtttc cacatccacaaaaggtggccaatgctatctgccacccagaatggctgtgagggtggagcaggcaaagcctctgtgccat ggccgtgcctgtggcatacggaagttcccagggtaggggtccaatgggagctgtagccccgggcctacgccacagcca cagcaatgtgggatctgagccacgtctgcaacctacaccacagctcacggcaacaccagatccttaacccactgagcaa ggccagggatcgagccacgtcctcatggatgctagttgggttcgttaaccgctgagccatgatgataactcctctttctatt ctttagtcacaaacagtcaacaaaggttgctgaccaaggctgatcgtgcccaccccccagcccccagactgggccagt gcccacccttgggtctctctggaaatcctgcccagcatcaattggctccactctccaggaggatgggaagccctgtggc ccctgggactcacacccctctgcatctcccagagtgcaggacctggtcttcaggagacaccaagaactggctcccccgg ctctgctgccccaccccctactaccagtttctctcccattcctgcccagtccaggccccctggggttactctcctctctgt acaccagtgcaacctcagaacctgcttccttctgggaacacccactaccacgtgggagaaggggtcgtctaggggttg ggccccagatacacttgtaagcaggaacacacgagcccttacatgtgggtgtcccggaagaaggggggttttccaccccc cgctttagtcaccctgcccctctgcagctgcctgagccaccaagacccagccaaggtctcctgccttctggcctgagggc cageteceeateetgaaaaacetgtetgggggeeteeeetgaggetgtagggeecaaggeeteeeetgaggetgtaggg cccaaggggcaggttgaacaggattcccctctggcccctcctaccccaggacaaaaccagagccccaggacagggc ctcacttgcctcaggaaaccacagcttgccagcaccagcccagcaccagcccagct

[청구항 2]

제 1항에 있어서, 상기 서열번호 1의 염기서열에 하나 이상의 붕괴, 결실, 삽입, 점, 치환, 논센스, 미스센스, 다형현상, 재배열 돌연변이가 일어 난 기능적 등가물 중 선택된 하나임을 특징으로 하는 유로플라킨 II 프로모터

[청구항 3]

제 1항 또는 제 2항의 프로모터 염기서열 및 그 3' 쪽으로 목적단 백질을 암호화하는 염기서열을 포함함을 특징으로 하는 발현 벡터

5 [청구항 4]

제 3항에 있어서, 목적단백질은 인간 EPO(erythropoietin)임을 특징으로 하는 발현 벡터

[청구항 5]

10 제 4항에 있어서, 기탁번호 KCTC 10352BP로 기탁된 발현 벡터 pUP2/hEPO

[청구항 6]

15

20

25

30

제 4항에 있어서, 선택적 표지 유전자(selective marker)로 서열번호 5의 네오마이신 저항성 유전자(neomycin-resistant gene)를 포함하며, UP2 프로모터의 5'쪽에 서열번호 6의 인슐레이터(insulator)를 포함함을 특징으로하는 I/pUP2/hEPO 벡터

<서열번호 5>

geggeegegegegegegegeatttteggggaaatgtgegeggaaecectatttgtttattttetaaataca
tteaaatatgtateegeteatgagacaataaecetgataaatgetteaataatattgaaaaaggaagagteetgaggeggaa
agaaceagetgtggaatgtgtgteagttagggtgtgaaagteeceaggeteeceageaggaagaagtatgeaaageat
geateteaattagteageaaeeaggtgtggaaagteeceaggeteeceageaggaagaagtatgeaaageatete
aattagteageaaeeatagteeegeeeetaaeteegeecateeegeeetaaeteegeeeagtteegeeeatteeegeee
catggetgactaatttttttatttatgeagaggeegaggeegeeteggeetetgagetatteeagaagtagtgaggaggett
ttttggaggeetaggettttgeaaagategateaagagaaggatgaggategtttegeatgattgaacaagatggattgea
egeaggtteteeggeegettgggtggagaggetatteggetagaetggeacaacagacaateggetgetetgatgeeg
eegtgtteeggeegetteggtggagaggetettttttgteaagacegacetgteeggtgeeetgaatgaaetgeag
aegaggeagegegetategtggetggeaagggeggetteettgegeagetgteetgaegttgteaetgaageg
gaagggactggetgetattgggegaagtgeeggggaggateteetgeacettgateeegagaaagtatee
ateatggetgatgeaatgegeggeggetgeataegetggateegetaecetgaecaceaagegaaaagtatee
ateatggetgatgcaatgegeggeggetgeataegettgateeggetaecetgaecaceaagegaaaagtatee
ateatggetgatgcaatgegeggeggetgeataegettgateeggetaecetgaecaceaagegaaaagtatee
ateatggetgatgcaatgegeggeggetgeataegettgateeggetaecetgaecaceaagegaaaagtatee

5

10

15

20

25

30

<서열번호 7>

tegactetagagggacagececececaaagececeagggatgtaattacgteeteececggtagggga geagegageeggeeggteeggteeggteeggegeteeceeggateeeggageeggeagegtgegggaeag eccgggeacggggaaggtggeacgggatcgctttcctctgaacgcttctcgctgctctttgagcctgcagacacctgggg ggatacgggaaaaagctttaggctgaaagagagatttagaatgacagaatcatagaacggcctgggttgcaaaggagcacagtgeteatecagatecaacecectgetatgtgeagggteateaaceageageceaggetgeceagagecacateca geetggeettgaatgeetgeagggatggggeateeaeageeteettgggeaacetgtteagtgegteaeeaeetetggg ggaaaaactgcctcctcatatccaacccaaacctccctgtctcagtgtaaagccattccccttgtcctatcaagggggag tttgctgtgacattgttggtctggggtgacacatgtttgccaattcagtgcatcacggagaggcagatcttgggggataagga agtgcaggacagcatggacgtgggacatgcaggtgttgagggctctgggacactctccaagtcacagcgttcagaaca gccttaaggataagaagataggatagaaggacaaagagcaagttaaaacccagcatggagaggagcacaaaaaaggcc acagacactgctggtccctgtgtctgagcctgcatgtttgatggtgtctggatgcaagcagaaggggtggaagagcttgcc tggagagatacagctgggtcagtaggactgggacaggcagctggagaattgccatgtagatgttcatacaatcgtcaaat catgaaggetggaaagcetecaagatececaagaecaaececaaeceaecgtgeecaetggeeatgteecteagt cgctctttggagaaggtaaatcttgctaaatccagcccgaccctcccctggcacaacgtaaggccattatctctcatccaactccaggacggagtcagtgaggatggggctctagagggacagccccccaaaagcccccagggatgtaattacgtccc 5

10

15 [청구항 7]

제 4항에 있어서, 선택적 표지 유전자로 서열번호 5의 네오마이신 저항성 유전자를 포함하며, EPO 유전자의 3' 쪽에 서열번호 7의 WPRE(woodchuck hepatitus virus posttranscriptional regulatory element)를 포함함 을 특징으로 하는 pUP2/hEPO(WPRE) 벡터

20 <서열번호 7>

25

[청구항 8]

제 4항에 있어서, 선택적 표지 유전자로 서열번호 5의 네오마이신 저항성 유전자를 포함하며, UP2 프로모터의 5'쪽에 서열번호 6의 인슐레 이터를 포함하고, EPO 유전자의 3'쪽에 서열번호 7의 WPRE를 포함함을 특징으로 하는 I/pUP2/hEPO(WPRE) 벡터

[청구항 9]

제 4항 내지 제 8항 중 어느 한 항의 발현 벡터를 도입시킨 동물 수정란

10

5

[청구항 10]

제 9항의 수정란을 이식시켜 얻음을 특징으로 하는 형질전환동물

[청구항 11]

15 제 10항에 있어서, 돼지, 생쥐, 소, 닭, 양 또는 염소 중 선택된 하 나임을 특징으로 하는 형질전환동물

[청구항 12]

제 4항 내지 제 8항 중 어느 한 항의 발현 벡터를 도입시킨 동물 20 수정란을 대리모 동물에 이식하고, 상기 대리모 동물로부터 형질전환동물을 얻고, 상기 형질전환동물의 소변으로부터 유용단백질을 분리·정제하는 단계로 이루어짐을 특징으로 하는 유용단백질의 제조 방법

10

[요약서]

본 발명은 돼지의 유로플라킨 Ⅱ 유전자의 프로모터, 이를 포함하는 발현 벡터 및 상기 벡터를 이용한 유용단백질의 생산 방법에 관한 것이다.

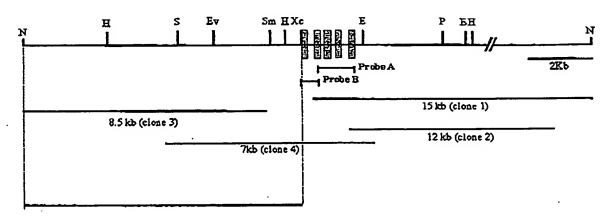
5 본 발명의 프로모터는 높은 효율로 목적단백질의 방광 특이적 발 현을 촉진한다.

본 발명의 프로모터를 이용하여 목적단백질을 발현하도록 형질전 환된 동물은 소변 중에 목적단백질을 고농도로 분비하며, 이렇게 하여 생 산된 단백질은 기존의 동종 단백질이 나타내는 것 이상의 우수한 생리활 성을 나타낸다.

따라서 본 발명의 프로모터, 이를 이용한 발현 벡터 및 형질전환동 물은 의약학적으로 중요한 가치를 지닌 유용단백질의 생산 분야에 유용하 게 사용될 수 있다.

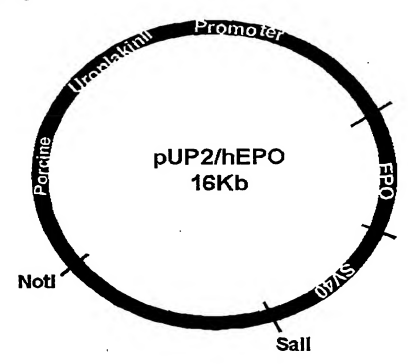
[도면]

[도 1]



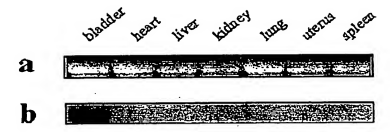
Porcine UPII promoter: 8847kb

[도 2]



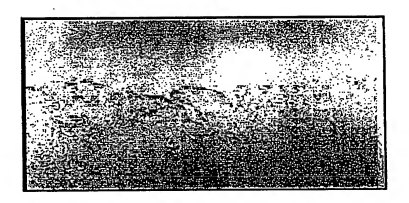
pUP2/hEPO Expression Vector

[도 3]

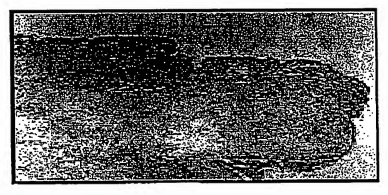


[도 4]

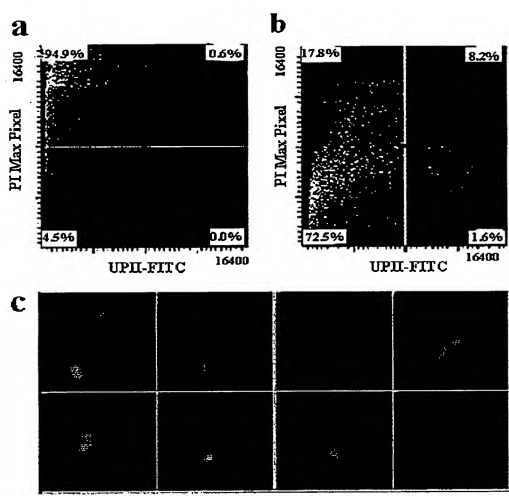
a



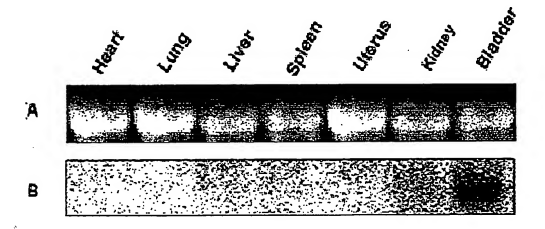
b





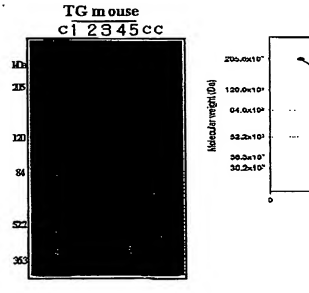


[도 6]

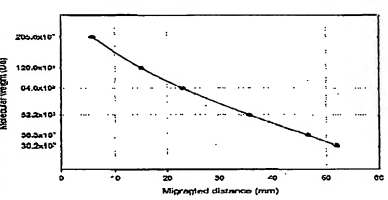


[도 7]

a



Separation of protein by SDS-PAGE (7.5%)



 $y=a^*exp(-bx)+c^*exp(-dx)$

a: 496508.9

b: 0.1695

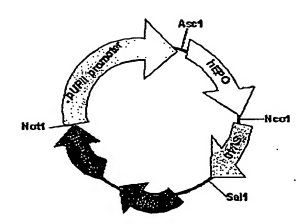
c:191863.3

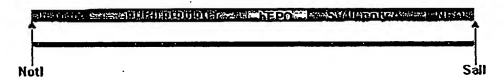
d: 0.0262

b C 1 2 3 4 5 C



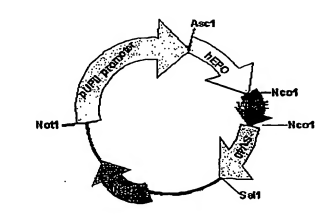
[도 8]





I/pUPII/hEPO (IUP2)

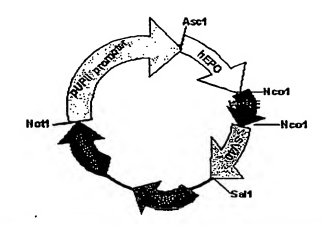
[도 9]





pUPIVhEPO/WPRE (PW)

[도 10]



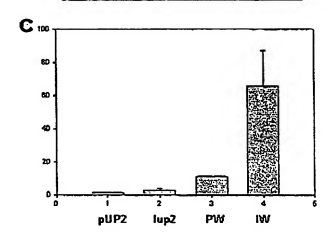


I/pUPII/hEPO/WPRE (IW)

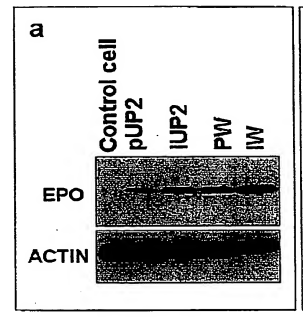
[도 11]

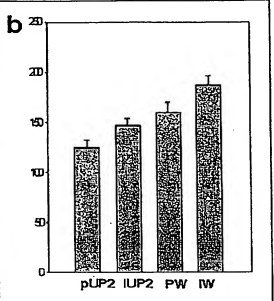
SM pUP2 lup2 PW IW

D _		
	pUP2	1.33±0.47
•	iUP2	2.35±1.9
	ΡW	11.06±0.06
	TAY	65.49±21.71



[도 12]





<110>	CHO-A PHARM CO., LTD. KIM, Jin Hol	
<120>	Porcine uroplakin II promoter and the production method of useful proteins using said promoter	
<130>	03PP181	
<150>	KR 10-2002-0067856	
<151>	2002-11-04	
<150>	KR 10-2003-0077256	
<151>	2003-11-03	
<160>	13	
<170>	KopatentIn 1.71	
<210>	1	
<211>	8847	
<212>	DNA	
<213>	Sus scrofa	
<220>	•	
<221>	promoter	
<222>	(1)(8847)	
<223>	porcine uroplakin II promoter	
<400>	1	
gggctagg	ag tggaatcaga gctggcctat gccacagcaa cgcagaatcc aaaccacatc	60
teegacet	ac accagacegt caccataaca caggateett aacceactga gcaaggtcag	120
ggatcaaa	ce caaateetea tggataetag tegggttett aaccegetga gecacagtgg	180
gcactcct	gt ttttgtttgt gtcttcgttt tttggctgca tctgcagcat acagaagttc 2	240
ctgggtta	ag gattgaacce atgecacage ageaaccega gecacageag tgacaacage	300

etgateetta aetgetagae caccagggaa egececetea aetttteatg eettggaaae 360 cctgagtcag tacaacctga caatngnttt ttttttttt ttttttgcc ttttctaggg 420 ccaettcccg cggcatgtgg agattcgcag gctanaggtc taatcggagc tgtagccacc 480 540 ggcctacacc agagccatag caacgaggga tecgagecga gtetgcaacc tacactacag cteatggeaa caceggateg ttaacceact gageaaggee aggggatega accegeaace 600 teatggttee tagteagatt egttaaceae tgeaceatga caggaactee caacetgaca 660 720 attttatcat ttctgcaccc tagttgttga gtaatttgaa aaattcccaa gatgtcaagg teagtgtgat ggttaatttt atgtgtcaac ctgactaggc catgttgccc ggatgtggag 780 tcattgttat tctggatgtt actgtgaaga tatgttttgg atgaaattaa catttaaatc B4D 900 agtgggggga aaaaaagaag ttctcgttct ggtgcatcag aaacaaatcc gactaggaaa caageggttg caggttegat ceetggeete acttagtgga gteaggatet ggegttgeeg 960 tgagctgtgg tacaggtggc agatgcagct cggatctagc attgctgtgg ctgtggtgta 1020 ggccagcagc tgtagctctg attaaacccc aagtctggga acctccatat gccgtgggtg 1080 1140 tggcccgaaa aagcaaaaaa taaataaata aataaattta aaccagggga ttttgagcaa agcagattac cecataatat gggtgggtet cateaagtte attgtaggee etagtggaae 1200 asagacegae etecacette tecceatgag aaggaaagaa ttetgeeaaa agacegeett 1260 nggachtaaa ctgcaactct ttcctgagtt tccagcatgt tggcctcccc catcagactt 1320 tggacttgcc aagecteege aattgeatga gecaatteet taaaataaat eegtetatat 1380 atacacatee tottogettet gitteteeag agaaccetga etaacgeagt etgeaceeet 1440 gaagaccagt ggtccccaca ctcagctggg tgtcacctcc aaacactcag ccttcctcaa 1500

1560 ggctctttct agctgtgtcc tcctctcccc acaacagetg tttcaaactc tcaccctct tragggregica attraction eterotogage theorieste chagagaaag cagagacett 1620 caggagtgtg ctgccttaac ttacttectt cateceteag cettgcaaaa gtataagett 1680 tototgcace actgccccat tottototot geagacaggg toattoctaa agccaaacge 1740 1800 taatgeetee acctetgate tgagteecat ctttteecte etccagaage tteeteataa attotaccc cttttcttcc tratcttat ctttgaaaac aaaatggaag acagccttcc 1860 cqttqtgqtg cagcggaaac agtggtgcct tggaagcgct gggacgcagg ttcgacccct ggeccageat agtaggttaa ggatccagtg ttgccacagt tttggcttag attgaaactg 1980 cageteagat etggteettg geetgggaae tteataegee acaggaegge ceaaaaagaa 2040 2100 aagaaagaaa aaataaaaaa caaaacagaa aagcctttcc tgtaccccca attccctcca gttatetete tettteeett eccagecaag etetgeaaag ageggtetge acagttetaa 2160 ctctacctcc tcccagttgg ccctggactt tctcagtctg gcttctaccc ccctcacccg 2220 taggaatctg ctctgaagga cacgcacccc tcacgatcct tggcccaggg acattttttg 2280 taccageett teaateetga eetteatate ateegacace teettigiga aaccetecat 2340 ecaetttete etggttecce tectaagace catteegeet tetteageec ecteceteca 2400 telgicetti agatgeegea titeetagta teetgieetg egeggmeteg teetteeett 2460 ccacaactct cttcaaggac tettttctcc atgtgcgatt ttgcccatgg cccaccttcc 2520 ctctctttac ccagactttc ccccggtgct ccagactcat agactcaatt atgaaaacat 2580 agttttcate tgatttgccc aagatatttg cattagttat tactgtataa cagcttatcc 2640 cccaatttag tggcttatea aataaacact tattctgaga atcagamacc taggcaggac 2700





gcatagtacc caccatagag aagttgetca acaaatgttt actgaatgaa taaatgcatg 3960 agetggagtt cecattgegg etcageagta acaaacetga etageattea taagaacttg 4020 4080 ggttcgatcc ctagcctcag tgggttaagg atgcagcatt gctgtgagct gtggtgtagg tegeagaega caeteagate ceacattget gteactgtgg egeaggeegg cetetgtage 4140 totgattoga etectageet gggaacgtee atatgecaca ggtgaggeee taaaaagaaa 4200 tanataagca agcaagtaag caagcaggca gtttcttggt gccttgtacc cctgtggcct 4260 gtgtggtata caagtaacag ctgatccatg tctcagtcat gtttccccct cagactacct 4320 ttcctgcccc atctctccct ttgacataat tggaaaaaca aattcagaat tttgtcccac 4380 tacctttctt gctagctctg tggccttggg aaagctattt attgcctctg agcctctaat 4440 4500 tttcatctgc accaaggatt aataaaaagg agaggataag atgaattact tatattaata tttattgaac cagatactgt gctaggcact cttaaataaa ttagcttgag tgatagtcat 4560 agtatectgg tgagacagat ttttttttc cttttatggt tgcacgtgca acatatggaa 4620 4680 gttcctgggc tggggtcgaa ttggagctgc aggtgcttgc ctatgccaca gccatggcaa 4740 catcatatac aaaccqcacc tgtgacctac accacagatt gcagcaacgc tggatccttc 4800 acceaaggag caaggccagg aatcaaatgt gcatcercac aaacactatg teeggttttt 4860 aacccgctga gccacaccag gaactccatg gcgagacaga ttttatactc tgtctacaga 4920 agaggaaagt gaagctcaga atggttaggt aggtaacttg gccaagatca aaaaattcaa 4980 agaagatttg gggcaagtgg tgatatcatg gcagcattag aaaaaataaa gaagcatcca cttgttttcc aacactgaac aactgagatt ttcttactct cacagctttt tccagcttca 5040 tatccaagga cagacgctet gecattitec catcagacca atatitgcig aacacigcac 5100

ctttactttt aggtccaagt caccaggggt tttcccagtt tgctcctaca gattctgaca 5160 5220 ctatctccac attititity caccittatt ttaaagcatt titataccty tcatacctty ctagataaat gggaaggaat gaatcttccc atttataggt gagaaaattg aggttcaaag 5280 tgactcacca asagtcatat agcatcactc ctcaacagga ggacagcagt ccccaccaga 5400 gggtaacatg tocatggago ctagtggaca catttttcta actgactggg aagcagcaga gtggtattgt gaagggggaa tcataggtat atcaaacaga cttaggttct gatccgagct 5460 5520 attetgettg caaacaacca tagttcaatt taaaaaaaaa aaagaaagaa agaaagaaag 5580 aaaggageee eeateetggt geagtggaaa caaatteaae taggaaetgt gaggttgtgg gttcgatccc tggccttgct cagtgggtta aggatctggc gttgccatga gccgtggtgt 5640 aggttgcaga ctcaactcag atctggcgtt gctgtgactg tggctgtgat gtaggctggc 5700 agctgtaact ceggtragac cccagectgg gaacetecat atgeaacete catatgeggt gggtgtggcc ctaaaaagaa aaaaaaaaaa aaaagaggaa ttcccttatg gctcagcagg 5820 ttaaggatet ggtattgtea etgetgtgge tetagttaca gecatagtge aggtteaare 5880 cctggcccag gaacgtctgc atcccacagg tgtggccaaa aaagaaagaa aggaaggagt 5940 tctgttgtgg cacaatagga ttggcaacat cttaggagta ctgggacaca ggttcaatcc 6000 6060 ctggcccagc acagtgggta aggagccagt gttgctggtc aaaaaagaaa agaaaaagta 6120 ccataginag agraaatcig tittaggagc tattcttigg ggcagaacag agagatcagg agotoottga gagoagaaac ttacotttac atoootogtg cotagoacgg ttotaggggo 6180 6240 atacctggta tttaataaat atagccaact ggatagggaa ttggaaggaa agagcagggg 6300 agggaacttg agtgagttga aaaattgaga atccaaaggg gagacagcct agaaagagta

ggtccaagaa agagatccca ggcatttgtg gccctggttc ccttttcca agccatgagg 6360 anatectcag aggaacagag tgctgtggct ttanatgact tcagcgttgt cantgaatct 6420 geteggetaa aagagttate etettgetee ttegettgte etececetee teteagetee 6480 6540 ccaaaccett ctcggctgct gtgatgggat aattagatgc gagagctcag cacagatgat 6600 getecagity cetageaact aatggtttee atggagaceg casageacag cetecagage agccagtgag cagctcggca gggcagggag aagacgcaac tetcagctcc tccagaaacc 6660 6720 tggggagggc caggagtggg gaagaagggg gggatcggag ggcttaaagg cacaggcccc tottatocte ttaaaatetg gtcagagete tgccctcccc tcccctacte tgtcccacte 6780 ataatttcag atggagttgg gggcttagga gtggacccaa cacaacctac cctgcaataa 6840 6900 acceaacett etttetgett etggtttgtg getgaaaatg ghaaaagaaa teteccaagt 6960 gcaagtgtaa acanchtoot gggttggcaa tgggatotga agagtactaa gatoootcag acctggaatt ccaccattta gtctttccct ctctccaaag ttctcaatgt gcaaaagatc 7020 ctctttcagt ttgcagagca atgataggat cttctaaaag gagacaaaag ccaaggtgca 7080 ggaaaaatag aattcagtto ticacccaaa ggcagcctgt cctgggagac aggggtgaaa 7140 7200 cacttggtcc tgatctccat cagaggatcc agagtgtgtg tgtttgttgc tggggagggg 7260 gacacaatat agagcatctg gtgactcaaa gtatgtgcct cccagagtag catcaatcaa tgttacctgg aagcttgtta gaaatgcaga atttcaggct tcacctcaga cccactgaat 7320 cagaaactgc atcttaacaa gatccctcat gattcatacg cacattaaat ttggagaagc 7380 7440 getgaeetga gaeeeteete etetetgett gggeecatag ttetaeettt attgteaeet 7500 egteteacet egtgeteata ecceaggett tgageetace etteceecea tggggaaagg

7560 acacaaggee accageeeet caetteeeta ecaggaeeet ggeeeteete tgggaetgga gaaqqacaaa gagqaccccc tctgtggagg tctacgacct ctcctgacca agtagtccac 7620 tcaccacaag tggctctacc tctctgagtc tcagtttcca catccacaaa aggtggccaa 7680 tgctatctgc cacccagaat ggctgtgagg gtggagcagg caaagcctct gtgccatcag 7740 agaaattgtg tetettttte attiteteee agtgggttte titetegtet tiattettit 7800 ttttttttt ttttcctgtc tgttgtattt ttagggccgt gcctgtggca tacggaagtt 7860 7920 cccagggtag gggtccaatg ggagctgtag ccccgggcct acgccacagc cacagcaatg 7980 tgggatctga gccacgtctg caacctacac cacagctcac ggcaacacca gatccttaac ccactgagca aggccaggga tcgagcccac gtcctcatgg atgctagttg ggttcgttaa 8040 8100 ecyctgagec atgatgataa etectette tattettlag teacaaacag teaacaaagg ttgctgacca aggctgatcg tgcccacccc ccagcccccc agactgggcc agtgcccacc 8160 ccttgggtct ctctggaaat cctgcccagc atcaattggc tccactctcc aggaggatgg 8220 gaageeetgt ggeeeetggg acteacacee etetgeatet eccagagtge aggacetggt 8280 8340 cttcaggaga caccaagaac tggctccccc ggctctgctg cccccaccc ctactaccag ttteteteee atteetgeee agteeaggee coetggggtt acteteetet etetgtacae 8400 cagtgcaacc teagaacetg etteceteet gggaacacec actaccaegt gggagaaggg 8460 8520 gtcgtctagg ggttgggccc cagatacact tgtaagcagg aacacacgag cccttacatg 8580 tgggtgtccc ggaagaaggg ggttttccac cccccgcttt agtcaccctg cccctctgca gctgcctgag ccaccaagac ccagccaagg tetectgcet tetggcctga gggccagete 8640 8700 cccatcctga assacctgtc tgggggcctc ccctgaggct gtagggccca aggcctcccc

tgaggctgt	ta gggcccaagg ggcaggttga acaggattcc cctctggccc ctcctacccc	8760
caggacaaa	aa ccagageeee aggacaggge etcaettgee teaggaaace acagettgee	8820
agcaccca	ge ecageaceag cecaget	8847
	,	
<210>	2	
<211>	20	
	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220×		
<220> <223>	forward primer for amplifying porcin uroplakin II gene	
(223)	Totald bitmer for ambiliting borein deopeans. 11 30.00	
<400>	2	
	tt ctgctggctb	20
<210>	3	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	reverse primer for amplifying porcin uroplakin II gene	
	·	
<400>	3	20
atggtggt	ca tcacrgtgct	20
<210>	4	
<211>	3602	
<212>	DNA	
<213>	Homo sapiens	
<300>	_	
<301>	Lin, F. K.	

	Sug	gs, s.					
	Lin	, C. H.					
	Bro	wne, J. K.					
	Sma	lling, R.					
	Egr	ie, J. C.					
	Çhe	en, K. K.					
	Fox	, G. M.					
	Max	tin, F.		•			
	Sta	binsky, Z.					
<302>	Clo	oning and e	xpression o	f the human	erythropoi	etin gene	
		oc. Natl. A	cad. Sci. U	.s.a.			
<304>	82						
	22	NO 7504					
<306>							
<313>	1	3602					
<400>	4						
		cttccagac	ccagctactt	tgcggaactc	agcaacccag	gcatctctga	60
-	-		-				
gtctccgc	ec i	aagaccggga	tgccccccag	gggaggtgtc	cgggagccca	gcctttccca	120
gatagcac	gc	tccgccagtc	ccaagggtgc	gcaaccggct	gcactcccct	cccdcdaccc	180
					•		•
agggcccg	199	agcagccccc	atgacccaca	cgcacgtctg	cagcagcccc	gctcacgccc	240
cggcgagc	cct	caacccaggc	gtcctgcccc	tgctctgacc	ccgggtggcc	cctacccctg	300
			•				26
gcgaccc	ctc	acgcacacag	catatacaca	accccaccc	gcgcacgcac	acatgcagat	36
						agat agat ag	42
aacagcc	ccg	acececggcc	agageegeag	agreeerggg	ccaccccggc	cgctcgctgc	
aatacac		acconstat	ecteccanaa	cconscess	accaccacac	ccgctctgct	48
geegege	cyc	accycyctyt	cereegyog		300000		
ccascaci	cac	acccctata	caccoccct	ctcctctagg	cccqtqqqqc	tggccctgca	54
	~~~	2			2 2223-		
ccqccqa	qct	tecegggata	agggcccccg	gtgtggtcac	ccggcgcgcc	ccaggtcgct	60
) - <u>u</u> <del>u</del> -				,		-	
gagggac	ccc	ggccaggcgc	ggagatgggg	gtgcacggtg	agtactcgcg	ggctġggcgc	66

tecegeegee egggteeetg titgageggg gatttagege eeeggetatt ggeeaggagg 720 780 tggctgggtt caaggaccgg cgacttgtca aggaccccgg aagggggagg ggggtggggc 840 agcetecacg tgccageggg gacttggggg agteettggg gatggcaaaa acctgacetg tgaaggggac acagtrtggg ggttgagggg aagaaggttt gggggttctg ctgtgccagt 900 960 ggagaggaag ctgataagct gataacctgg gcgctggagc caccacttat ctgccagagg 1020 qqaaqcctct gtcacaccag gattgaagtt tggccggaga agtggatgct ggtagctggg 1080 ggtggggtgt gcacacggca gcaggattga atgaaggcca gggaggcagc acctgagtgc ttgcatggtt ggggacagga aggacgagct ggggcagaga cgtggggatg aaggaagctg 1140 1200 tecttecaca gecaccette tecetecceg ectgactete ageetggeta tetgttetag 1260 aatgteetge etggetgtgg etteteetgt ecetgetgte geteectetg ggeeteecag 1320 teetgggege eccaecacge eteatetgtg acageegagt cetggagagg tacetettgg aggccaagga ggccgagaat atcacggtga gaccccttcc ccagcacatt ccacagaact 1380 cacgeteagg getteaggga acteeteeca gateeaggaa cetggeaett ggtttggggt 1440 1500 ggagttggga agctagacac tgccccccta cataagaata agtctggtgg ccccaaacca 1560 tacctggaaa ctaggcaagg agcaaagcca gcagatccta cggcctgtgg gccagggcca gageetteag ggaeeettga eteeeeggge tgtgtgcatt teagaeggge tgtgetgaae 1620 actgcagctt gaatgagaat atcactgtcc cagacaccaa agttaatttc tatgcctgga 1680 agaggatgga ggtgagttcc ttttttttt tttttccttt cttttggaga atctcatttg 1740 cgagcctgat tttggatgaa agggagaatg atcgggggaa aggtaaaatg gagcagcaga 1800 gatgaggetg cetgggegea gaggeteaeg tetataatee caggetgaga tggeegagat 1860

gggagaattg ettgageeet ggagttteag accaacetag geageatagt gagateeeee 1920 atototacaa acatttaaaa aaattagtoa ggtgaagtgg tgcatggtgg tagtoccaga 1980 2040 tatttggaag gctgaggcgg gaggatcgct tgagcccagg aatttgaggc tgcagtgagc 2100 tgtgatcaca ccactgcact ccagcctcag tgacagagtg aggccctgtc tcaaaaaaaga aaagaaaaaa gaaaaataat gagggctgta tggaatacat tcattattca ttcactcact 2160 cactcactca ttcattcatt cattcattca acaagtctta ttgcatacct tctgtttgct 2220 cagettggtg cttggggctg ctgaggggca ggagggagag ggtgacatgg gtcagetgac 2280 teccagagte caetecetgt aggtegggea geaggeegta gaagtetgge agggeetgge 2340 2400 cetgetgteg gaagetgtee tgeggggeea ggeeetgttg gteaactett ceeageegtg 2460 ggagecectg cagetgeatg tggataaage egteagtgge ettegeagee teaceactet 2520 getteggget etgggagece aggtgagtag gageggaeae ttetgettge eetttetgta agaaggggag aagggtettg etaaggagta caggaactgt cegtatteet teeetttetg 2580 2640 tggcactgca gcgacctcct gttttctcct tggcagaagg aagccatctc ccctccagat 2700 geggeeteag etgeteeact eegaacaate actgetgaca ettteegeaa actetteega 2760 gtotactoca atttoctocg gggaaagotg aagotgtaca Caggggaaggo CtgCaggaCa 2820 ggggacagat gaccaggtgt gtccacctgg gcatatccac cacctccttc accaacattg cttgtgccac accetecece gecacteetg aacceegteg aggggetete ageteagege 2880 2940 cagootytoo catygacaet ocagtycoay caatyacato toagygycoa gagyaactyt ccagagagca actotgagat ctaaggatgt cacagggcca acttgagggc ccagagcagg 3000 3060 aagcattcag agagcagctt taaactcagg gacagagcca tgctgggaag acgcctgagc

tcactcggca	ccctgcaaaa	tttgatgcca	ggacacgctt	tggaggcgat	ttacctgttt	3120
tcgcacctac	catcagggac	aggatgacct	ggagaactta	ggtggcaagc	tgtgacttct	3180
ccaggtctca	cgggcatggg	cactcccttg	gtggcaagag	ccccttgac	accggggtgg	3240
tgggaaccat	gaagacagga	tgggggctgg	cctctggctc	tcatggggtc	caagttttgt	3300
gtattcttca	acctcattga	caagaactga	aaccaccaat	atgactcttg	gettttetgt	3360
tttctgggaa	cctccaaatc	ccctggctct	gteccaetec	tggcagcagt	gcagcaggtc	3420
caggtccggg	aaatgagggg	tggagggggc	tgggccctac	gtgctgtctc	acacageetg	3490
tctgacctct	cgacctaccg	gcctaggcca	caagctctgc	ctacgctggt	caataaggtg	3540
tctccattca	aggoctcaco	gcagtaaggc	agctgccaac	cctgcccagg	gcaaggctgc	3600
ag				•		3602

<210> 5

<211> 1916

<212> DNA

<213> Gallus gallus

<220>

<221> misc_signal

<222> (1)..(1916)

<223> beta-globin insulator

<400> 5

geggeegege gegteaggtg geactitieg gggaaatgtg egeggaacce ctattigtit 60
attitietaa atacatteaa atatgtatee geteatgaga caataaccet gataaatget 120
teaataatat tgaaaaagga agagteetga ggeggaaaga accagetgtg gaatgtgtgt 180
cagttagggt gtggaaagte eccaggetee ecageaggea gaagtatgea aageatgeat 240



tteegggacg eeggetggat gateeteeag egeggggate teatgetgga gttettegee 1500 caccctaggg ggaggctaac tgaaacacgg aaggagacaa taccggaagg aacccgcgct 1560 atgacggcaa taaaaagaca gaataaaacg cacggtgttg ggtcgtttgt tcataaacgc 1620 ggggttcggt cccagggctg gcactctgtc gataccccac cgagacccca ttggggccaa 1680 tacgcccgcg tttcttcctt ttccccaccc cacccccaa gttcgggtga aggcccaggg 1740 ctcgcogcca acgtcggggc ggcaggccct gccatagcct caggttactc atatatactt 1800 tagattgatt taaaacttca tttttaattt aaaaggatct aggtgaagat cctttttgat 1860 aatctcatga ccaaaatccc ttaacgtgag ttttcgttcc actgagcgtc cgatcg 1916

<210> 6

<211> 2254

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Cloning vector pEGFP-N1, complète sequence, enhanced green fluorescent prootein (egfp) and neomycin phosphotransferase genes

<400> 6
tcgactctag agggacagec ccccccaaa gcccccaggg atgtaattac gtccctccc 60
cgctaggggc agcagcgagc cgcccggggc tccgctccgg tccggcgctc cccccgcatc 120
cccgagccgg cagcgtgcgg ggacagcccg ggcacgggga aggtggcacg ggatcgcttt 180
cctctgaacg cttctcgctg ctctttgagc ctgcagacac ctggggggat acggggaaaa 240
agctttaggc tgaaagagag atttagaatg acagaatcat agaacggcct gggttgcaaa 300
ggagcacagt gctcatccag atccaacccc ctgctatgtg cagggtcatc aaccagcagc 360

ccaggctgcc cagagccaca tccagcctgg ccttgaatgc ctgcagggat ggggcatcca 420 cagesteett gggsaacstg ttsagtgsgt cassacsts tgggggaaaa actgesteet 480 catatccaac ccaaacctcc cctgtctcag tgtaaagcca tteccecttg tcctatcaag 540 ggggagttig cigigacatt gitiggicigg ggigacacat gittigccaat teagigeate 600 acggagaggc agatcttggg gataaggaag tgcaggacag catggacgtg ggacatgcag 660 gtgttgaggg ctctgggaca ctctccaagt cacagcgttc agaacagcct taaggataag 720 aagataggat agaaggacaa agagcaagtt aaaacccagc atggagagga gcacaaaaag 780 gecacagaca etgetggtee etgtgtetga geetgeatgt ttgatggtgt etggatgeaa gcagaagggg tggaagagct tgcctggaga gatacagctg ggtcagtagg actgggacag 900 gcagciggag aattgccatg tagatgttca tacaatcgtc aaatcatgaa ggctggaaag 960 cctccaagat ccccaagacc aaccccaacc cacccaccgt gcccactggc catgtccctc 1020 agtgocacat occcacagtt ottoatcaco tocagggacg gtgaccocco cacctocgtg 1080 ggcagctgtg ccactgcage accgctcttt ggagaaggta aatcttgcta aatccagccc 1140 gaccotocco tggcacaacg taaggccatt atototoatc caactocagg acggagtcag 1200 tgaggatggg gctctagagg gacagccccc ccccaaagcc cccagggatg taattacgtc 1260 ceteccege taggggcage agegageege eeggggetee geteeggtee ggegeteece 1320 ccgcatcccc gagccggcag cgtgcgggga cagcccgggc acggggaagg tggcacggga 1380 regettteet etgaaegett etegetgete tttgageetg eagacacetg gggggataeg 1440 gggaaaaagc tttaggctga aagagagatt tagaatgaca gaatcataga acggcctggg 1500 ttgcaaagga gcacagtgct catccagatc caaccccctg ctatgtgcag ggtcatcaac 1560 05 4-28; 4:08 PM;



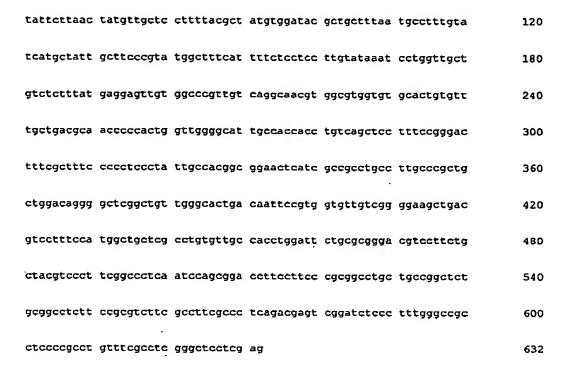
cagcagccca	ggctgcccag	agccacatcc	agcctggcct	tgaatgcctg	cagggatggg	1620
gcatccacag	cctccttggg	caacctgttc	agtgcgtcac	caccctctgg	gggaaaaact	1680
gcctcctcat	atccaaccca	aacctcccct	gtctcagtgt	aaagccattc	cccttgtcc	1740
tatcaagggg	gagtttgctg	tgacattgtt	ggtctggggt	gacacatgtt	tgccaattca	1800
gtgcatcacg	gagaggcaga	tcttggggat	aaggaagtgc	aggacagcat	ggacgtggga	1860
catgcaggtg	ttgagggete	tgggaçactç	tccaagtcac	agcgttcaga	acagoottaa	1920
ggataagaag	ataggataga	aggacaaaga	gcaagttaaa	acccagcatg	gagaggagca	1980
caaaaaggcc	acagacactg	ctggtccctg	tgtctgagcc	tgcatgtttg	atggtgtctg	2040
gatgcaagca	gaaggggtcc	atgtccctca	gtgccacatc	cccacagttc	ttcatcacct	2100
ccagggacgg	tgacccccc	acctccgtgg	gcagctgtgc	cactgcagca	ccgctctttg	2160
gagaaggtaa	atcttgctaa	atccagcccg	accctcccct	ggcacaacgt	aaggccatta	2220
tctctcatcc	aactccagga	acggagtcag	tgag			2254

<210> 7
<211> 632
<212> DNA
<213> Woodchuck hepatitis B virus
<220>
<221> misc_signal
<222> (1)..(632)

<223> woodchuck hepatitus virus posttranscriptional regulatory element

<400> 7
accaggttct gttcctgtta atcaacctct ggattacaaa atttgtgaaa gattgactgg 60





<210> 8 <211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> forward primer for amplifying neomycin resistant gene

<400> 8

geggeegege gegteaggtg geac 2

<210> 9

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<213>

<220>

<223>

Artificial Sequence



<223> reverse primer for amplifying neomycin resistant gene <400> cgatcggacg ctcagtggaa cgaaaactc 29 <210> 10 18 <211> <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> forward primer for amplifying chicken B-globin insulator <400> 10 tcgactctag agggacag 18 <210> 11 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> reverse primer for amplifying chicken B-globin insulator <400> 11 ctcactgact ccgttcct 18 <210> 12 <211> 29 <212> DNA

forward primer for amplifying woodchuck hepatitus virus

27

### posttranscriptional regulatory element

<400>	12				
accaggtt	accaggitet gitectgita atcaacete				
<210>	13				
<211>	27				
<212>	DNA				
<213>	Artificial Sequence				
	·				
<220>					
<223>	reverse primer for amplifying woodchuck hepatitus virus				
	posttranscriptional regulatory element				
<400>	13				
ctcgagga	gc ccgaggcgaa acaggcg				